

الوراثة البشرية

الأستاذة الدكنورة سامية التمتامي





الورَاثة البشرية الحاضروالمستقبل

الطيعة الأولى 1217 هـ – 1991 م

.. جميع حقوق الطبع محقوظة

الناشر": مركز الأهرام للترجمة والنشر مؤسسة الأهرّام - شارع الجلاء - القاهرة تليقون : ٣٨٠٠٨٦ - فاكس : ٣٨٦٨٣٣

المحتبويات

سلحة	al)	
٥	ا مقدمة	-
٧	ا الفصــل الأول : الوراثة البشرية : تعريفها وتطورها	
	ا الفصل الشاني : العامل الوراثي وطرق انتقاله من جيل	
44	إلى آخر	
	الفصل الشالث : طرق وراثة الصفات الطبيعية والأمراض	
٤١	الوراثية	
11	ا الفصل السرابع : أمثلة لبعض الأمراض الوراثية	
79	ا القصل المشامس : الاستشارة الوراثية والوصايا العشر	
٧٥	ا الفصل السائس: بعض الأمراض الوراثية الشائعة	
1.4	الفصل السابع: أمراض يمكن اكتشافها في حديثي الولادة .	
	الفصل الشامن: اكتشاف الأمراض الوراثية والتشوهات	
111	الخلقية في الجنين	

□ الفصل التاسع : الهنسة الوراثية والأمراض

مقسدمية

يسم الله الرحمن الرحيم

قَالَ رَبِّ الشَّرَحْ لِي صَــْدَيى ۞ وَيَسْرَ لِى أَمْرِى ۞ وَاحْمُلُلُ عُفْـدَةً مِنْ لِسَــانِي ۞ يَفْقَهُواْ فَـوْلِي ۞

صدق الله العظيم (سورة طه)

فى فترات مختلفة من حياتى العملية فى حقل الوراثة البشرية فى مصر ، ومنذ عودتى من أمريكا عام ١٩٦٦ بعد حصولى على الدكتوراه فى هذا التخصيص الطبى الجديد - خاصة بعد ما قمت بتأليف مرجع عالمى عن ، وراثة تشوهات اليد ، تم نشره فى الولايات المتحدة الأمريكية ، ويوجد فى مكتبة كل عالم وراثة اكلينيكية فى العالم ، كثيرا ما فكرت فى تقديم كتاب عن الوراثة البشرية للقارىء العربى حتى تصل إليه المعلومات الأساسية لهذا العلم ، الذى اعتبر المعرفة فيه على جانب عظيم من الأمدية ، وذلك لأنها تمس صحة كل فرد ، حيث إن العوامل الوراثية هى أساس تكوين الإنسان ، والتى تتحكم فى توارث صفاته من جيل إلى جيل ، سواء كانت هذه الصفات طبيعية أو مرضية (أمراض وراثية) . وكثيرا ما أسعدنى تقديم بعض المعلومات المبسطة عن الموضوع فى وسائل الإعلام المختلفة .

ولكن لم تتح لى الفرصة لسرد أفكارى كاملة فى صورة كتاب ، إلا عندما طلب منى ذلك مركز الأهرام للترجمة والنشر . ولم أتريد فى قبول هذا العرض ، لأنه كثير ا ما راو دنني هذه الفكرة ولم أكن أعرف كيف أحولها إلى واقع ملموس . وأحسست أنى على وشك تحقيق أمنية غالية . وتضرعت إلى الله أن يعينني على أداء هذه المهمة الشاقة و المسئولية الجسيمة ، لنقل المعلومة الدقيقة والصالها بعد تبسيطها للقاريء ، خاصة أن المرضي كثير ا ما يسألونني

عن معاني الكلمات التي أرددها لهم مثل: ما هي الوراثة ؟ وما هي

الكروموسومات ، والفرق بينها وبين الجينات ؟ ولماذا يعتبر زواج الأقار ب

ضارا ؟ وقد تكاثرت الأسئلة في الآونة الأخيرة وتنوعت ، وخاصة بعد ظهور طرق (الهندسة الوراثية) ، وزيادة استخداماتها في جميع مجالات الحياة ، حتى أصبح « علم الوراثة الجزيئية ، هو علم الحاضر والمستقبل وتكنولوجبا القرن

الحادي والعشرين . ولهذا اعتبرت هذا الكتاب ضرورة ملحة ومهمة عاجلة أرجو من الله أن يو فقني في أدائها بنجاح ، حتى يمكن للمعلومات الواردة به أن تسهم في الإقلال من حدوث الإعاقة لأسباب وراثية ، و هو غاية ما أنشده

مما حباني الله من علم .

والله ولم التوفيق .

القصل الأول

الوراثة البشرية : تعريفها وتطورها

نبذة عن تاريخ وتطور علم الوراثة هي الكائنات المختلفة

مندل ووراثة الصفات :

تعتبر قوانين مندل للورائة من أهم أسس هذا العلم في جميع الكائنات. وقد بنيت هذه القوانين على أساس تجارب الراهب المورافي (التشيكي) جريجور مندل وملاحظاته على توارث سبع صفات متضادة في نبات بسلة الأزهار ، مندل وملاحظاته على توارث سبع صفات متضادة في نبات بسلة الأزهار المستديرة الملساء أو المجعدة ، والنباتات الطويلة أو القصيرة ، ولون الأزهار البنفسجي أو الأبيض ، وهكذا . وقد قام مندل في كل تجربة من تجاريه بتهجين أنواع النباتات التي تختلف في كل صفة على حدة ، وعد إلى تلقيح النباتات من الجيل الأول بعضها ببعض ثم قام بدراسة صفات الجيل الثاني . وقد لاحظ في تجاريه أنه بالنسبة لكل صفة من الصفات التي درسها ، كانت النباتات من الجيل الأول نشابه في هذه الصفة تماما أحد الوالدين من الجيل السابق . فمثلا عند تهجين نبات طويل مع نبات قصير ، كان كل نتاج هذا الجيل السابق . فمثلا وقد أطلق على الصفات التي تظهر في الجيل الأول بأنها سائدة ، والصفات التي لا تظهر في هذا الجيل بأنها متثمية (مختفية) . وذلك لأنه عندما قام بتلقيح الجيل الأول بنسبة محددة وهي ٣ : ١ . أي ظهر على الربع الصفات التي اختفت

الأخرى (القصر) ، وبذلك ثبت أن الربع صفات متنحية وأن ثلاثة الأرباع صفات سائدة . وقد أكدت هذه التجارب أن الصفات يتحكم فى ظهورها على الأقل عاملان لتحديد صفة واحدة ، وأن كل فرد ينقل للجيل الثانى واحدا فقط من هذين العاملين ، وأن الصفة التى تنقل من جيل إلى جيل إنما يكون انتقالها بمحض الصدفة . وقد بنيت على هذه الملاحظات ثلاثة قوانين مهمة للوراثة وهي :

١ - قانون التجانس: وهو أنه إذا تم التزاوج بين فردين كل منهما متجانس في الصفات الوراثية ولكنه يختلف عن الآخر ، فإن نتاج الجيل الأول يكون متجانسا في المظهر ولكنه هجين في العوامل الوراثية (الجيئات أو المورثات) . بمعني آخر ، إن العوامل الوراثية لا تندمج ولكنها تنتقل منفصلة من جيل إلى آخر ، ويتوقف ظهور الصفات على طبيعة الطبقة إذا كانت سائدة أو متنحية .

٢ - قانون التقرقة: وهو مبنى على أن كل صفة لدى أى فرد يحددها عاملان وراثيان متناظران في نفس المكان من أزواج الكروموسومات، وواحد فقط من هذين العاملين ينتقل من كل من الوالدين لكل طفل متوقفا على تفرقة أزواج الكروموسومات في الانقسام (الميوزى) .

٣ - قانون الانفصال العشوائي: وهو مبنى على أن كل عامل وراثى (جَين) ينفصل عن العامل الوراثي الآخر المناظر له ليتم انتقاله من الوالدين إلى أطفائهما بطريقة عشوائية لا تتوقف على انتقال أى عامل وراثى آخر . (وَهَذَا فَي الرَاقِعَ عَيْر مطلق حيث إن الجينات الموجودة قريبة جدا من بعضها البنش تنتقل منه عن الرية جدا من بعضها البنش تنتقل منه عن الرية جيل ، وهو ما يعرف و بظاهرة الارتباط ،) .

وجدير بالذكر أن الراهب التشيكي جويجبور مندل استعرق في تجاويه على نبات بسلة الأزهار ٧ منوات من عام ١٨٥٦ إلى ١٨٦٣ : وقد ألت عفه التبعفه التبعد القباري ونتائجها التبع القاها في ضورة محاضرة في اجتماع جمعية الطبيعيين

عام ١٨٨٧ إلى قلب النظريات السائدة في ذلك الوقت رأسا على عقب ،حيث كان يعتقد أن الصفات الوراثية تنتقل بالامتزاج وليست منفردة .

وقد كان مندل محظوظا لأنه انتقى لتجاريه صفات يتحكم فى كل منها عامل وراثن واحد وليست متعددة العوامل . ولو أن الصفات المنتقاة كانت متعددة. الجينات أو تورث بطريقة معقدة (مثل صفة تثبيت النيتروجين من التربة ، أو مقارمة الآفات) لما توصل مندل إلى قوانين الوراثة التي يعرفها العالم الآن .

لكنه من ناحية أخرى كان سيىء الحظ حيث إنه رحل عن دنيانا قبل ١٦ عاما من الاعتراف الدولى بأن القوانين الوراثية التي أعيد اكتشافها عام ١٩٠ بواسطة ثلاثة علماء من ثلاث دول مختلفة (هولندا وألمانيا والنمسا) وتم تسميتها باسم مكتشفها مندل ، هي من أهم الاكتشافات العلمية على مر العصور ...!

الأسس الفيزيقية للوراثة :

بعد إعادة اكتشاف قوانين مندل الوراثية ، تضاربت افتراضات العلماء بخصوص مكان العوامل الوراثية وكيفية انتقالها من جيل إلى آخر . وكان العالمان شليدن وشوان قد توصلا في عام ١٨٣٩ إلى أن وهدة بناء الكائنات الحية هي الخلية ، وهي بمثابة قالب الطوب الذي تبني به جدران البناء . كما لوحظ أن كل خلية تحتوى على نواة ، وأن كل نواة تحتوى على أجسام كما لوحظ أن كل خلية تحتوى على أجسام الرفيعة خيطبة الشكل ملونة . وقد الاحظ العالم فلمنج في ١٨٧٧ وجود هذه الأجسام الرفيعة (الكروموسومات) في نواة الخلية . وفي عام ١٩٠٣ اقترح العالمان وولتر ستون وتيودور بوفارى - كل على حدة - نظرية وجود العوامل الوراثية على هذه الأجسام الملونة في الخلية - أي الكروموسومات - وأن انقسام الجلية هو الذي يفسر قوانين . ومقدل للوريائة .

التجارب على ذبابة الفاكهة (الدروسوفيلا) :

بينما كانت معظم النجارب الوراثية تجرى على النباتات ، بدأ العالم كاسل في عام ١٩٠٥ هذه النجارب على المملكة الحيوانية باستخدام نبابة الدروسوفيلا لما تتمتع به من مزايا عديدة بالنسبة لدارسى الوراثة . وأهم هذه المزايا أنه يسهل تربيتها في المعامل ، وأن الأنثى تضم الآلاف من البيض خلال فترة حياتها ، وأنه في الإمكان دراسة من ٢٠ إلى ٢٥ جيلا من أجيال الدروسوفيلا خلال عام واحد (دراسة ٢٥ جيلا في الإنسان تتطلب ٢٥٠ عاما على الأقل !). هذا بالإضافة إلى أن كروموسومات بعض أنسجة الدروسوفيلا هي أكبر الكروموسومات حجما بين الكائنات الحية .

وقد حصل العالم توماس هنت مورجان على جائزة نوبل عام ١٩٣٣ لنتائج تجاربه التي أثبتت أن الكروموسومات هي التي تحمل الجينات الوراثية . وتوالى حصول علماء الوراثة على جائزة نوبل عن دراساتهم على مختلف الكائنات الحية وأهمها الكائنات الدقيقة . وهذا التكريم المتلاحق يؤكد أهمية هذه الاكتشافات لتطور علم الوراثة عبر السنين . ويجدر بنا استعراض أسماء يعمض العلماء الذين حصلوا على جائزة نوبل في الفسيولوجي والطب منذ بدء تبلور علم الوراثة حتى ١٩٩٣ ، والذين كان لإسهاماتهم أبلغ الأثر في تطور هذا العلم:

جدول (١) قائمة بالعلماء الحاصلين على جانزة ، نويل ، لاعتشاقاتهم في علم الوراثة حتى عام ١٩٩٣

الاكتشاف	اسم العالم	السنة
طبيعة العوامل الوراثية وارتباطها	توماس هنت مورجان	1977
بالكروموسومات، وسميت وحدة		
الارتباط بين الجينات باسمه (تسمى		
سنتي مورجان) .		Ì
لاكتشافه أن الأشعة السينية تسبب	هيرمان جوزيف موار	1927
طفرات وراثية .		
لاكتشافاتهم في مجال التغيرات	جورج بيدل ، ادوارد تاتم وجوشوا ليدربرج	1904
الوراثية البيوكيميائية والنزاوج		
الجنسى في البكتريا ،		
الدراسة التركيب الكيميائي للأحماض	آرثر كورتبرج وسيقيرو أوشوا	1909
النووية ددن أيه درن أيه،		[
لاكتشاف التركيب الدقيق للحمض	جيمس واطمون وفرانسيس كريك	1444
الثورى ديدن أ ، (DNA) .	وموريس ويلكنس	
تتظيم عمل الجينات .	فرانسوا جاكوب وجاك مونـود	1470
	وأودرى ثوف	
تطبيق شفرة الجينات .	رويرت هوللى وجويايند خورانــا	1474
	ومارشال نيرنبرج	
الملاقة بين الفيروسات السرطانية	ريناتو دلبيكو وهوارد تيمين وداقيد	1970
والحمض النووي و د ن أ ، (DNA) .	بالتيمور ويليام آرير ودانييل ناشانس،	
اكتشاف الإنزيمات التي تقطع العمض		1474
النووي (DNA) .	وهامیلتون سمیث	
التحكم الوراثي في الاستجابة المناعبة .	بناروج بيناسراف وجورج سئل	194.
	وجان دوسنه	1988
الجينات المتنقلة أو القافرة .	باربارا مكلينتيك	1940
مستقبلات الخلايا لمرض زيادة	مایکل براون وجوزیف جوادشتین	11/0
الكولسترول الوراثي . الأوجه الوراثية للأجسام المناعبة .		1147
الاوجه الوراثية للجسام المناعية .	تونیجاوا سوسومو ، مایکل بیشوب و هاروند قارموس	1949
الجينات المنقسمة .	مایی بیمنوب و هاروند فارهوان رینشارد روبرتس و فیلیب شارب	1997
· Outani, ciqqii	رومارد روبرس وعبب عارب	, , , ,
		_

تاريخ علم الوراثة البشرية

يُعرَّف علم الوراثة البشرية على أنه علم دراسة الاختلافات في الإنسان معواء كانت هذه الاختلافات طبيعية أو مرضية . ويالرغم من أن الدراسات العديدة أثبتت أن و الحمض النووى ، أو المادة الوراثية و د ن أ ، "DNA" واحدة في جميع الكائنات الحية بنئا من الفيروسات إلى الإنسان ، فإن الاختلافات واضحة بين كل كائن وآخر . كما أن الصفات الوراثية في الإنسان لا يمكن دراستها من خلال المقارنة المباشرة بأي كائن آخر . ولكن يمكن القول بصفة عامة إن دراسة الوراثة في الكائنات الأخرى أوضحت أسس وراثة الصفات في الإنسان ، ومع ذلك فإن أفضل وسيلة لدراسة الوراثة البشرية هي الإنسان نفسه . ويالرغم من استحالة لجراء تجارب وراثية على الإنسان ، فإنه أمكن التغلب على المعوقات التجريبية بفضل سهولة دراسة الوراثة . وهكذا أصبحت نتائج الدراسات الوراثية على الإنسان من أهم إنجازات علم وهكذا أصبحت نتائج الدراسات الوراثية على الإنسان من أهم إنجازات علم الوراثة ، حيث إنها تخدم الإنسان مباشرة . . مكتشف العلم والمستفيد منه . وعما سيلمس القارى عند قراءة هذا الكتاب فإن لعلم الوراثة البشرية آثارا وعما سيلمس القارى عند قراءة هذا الكتاب فإن لعلم الوراثة البشرية آثارا عميقة ، اجتماعية وسياسية ، بالإضافة لآثاره الصحية التي لا جدال فيها .

وراثة صفات الإنسان عبر التاريخ:

قد يندهش القارىء إذا علم أن تسجيل الأمراض الوراثية بدأ منذ آلاف المسنين ، وهي حقيقة تؤكدها رسومات وتعاثيل قدماء المصريين مثل تمثال أسرة القدم المينب ، الموجود ضمن مقتنيات المتحف المصرى (شكل ١) . كذلك لوحظ انتقال بعض الصفات الواضحة وراثيا مثل زيادة عدد أصابع اليد إلى سنت أصابع بدلا من خمس ، فقد سجل العالم موبيرتياس من برلين في عام ١٧٥٠ (أي قبل اكتشاف مغذل تقوانين الوراثة) انتقال صفة زيادة عدد الاصابع من المثانة المتشاف مغذل القرائين الوراثة) انتقال صفة زيادة عدد الاصابع من المثانة المتشاف المتشاف المتأنفة المتشافة إذا ثم حمابها لتمابقت مع نسبة وراث المينات المتأنفة المتشافة المتش



شكل (١): تمثال اسرة المقرم وسنب و (المتحف المصرى بالقاهرة) ويعتبر أول تسبجل لميرض وراثي وكلك تشجرة العالمة ، حيث تظهر الزوجة (طبيعية) والزوج (القزم سنب) وأطفائهما (الأسرة الشامية: ٢٥٦٣ - ٢٠٦٣ قبل الميلاد)

كما تم وصف مرض سبولة الدم (الهيموفيليا) في الذكور وانتقاله عن طريق الإناث (وهي طريقة التوارث المرتبط بالجنس) في ثلاث عائلات في منطقة نيو إنجلاند منذ عام ١٨٠٣ . كما ينصح ، التلمود ، بتجنب إجراء عملية ، الطهارة ، للذكور إذا كان لهم إخوة أو أخوال مصابون بسيولة في الدم . ووصف طييب الرمد السويميري هورنر في عام ١٨٢٦ ، وراثة عمي الألوان بطريقة الارتباط بالجنس . كما أكد جوزيف آدمز عام ١٨٤١ تكرار ظهور الأمراض في الأبناء لوالدين طبيعيين ، وخاصة إذا كانا يمتان لبعضهما بصلة قرابة في وبهذا يكون آدمز هو أول من أشار إلى خطورة زواج الأقارب ، وعرض نتائج هذه الأبحاث في الجمعية الطبية الأمريكية في عام ١٨٥٧ . (وربما يكون هذا أحد أسباب وضع قانون في الولايات المتحدة الأمريكية بمنع زواج الأقارب) .

وبعد إعادة اكتشاف قوانين مندل للوراثة في عام ١٩٠٠ ، لاحظ و فارابي ، وراثة الأصابع القصيرة بطريقة سائدة . وفسر طبيب الأطفال جارود في ١٩٠٨ وراثة مرض و الألكابتنيوريا ، – وهو اختلال وراثي بيوكيميائي – على أنه مرض وراثي متنحى . وأثبت العالمان توماس هنت مورجان ، وويلسون في عام ١٩٠١ أن أمراض سيولة الدم وعمى الألوان هي أمراض متنعية في تلاكم المراض متنعية ورقباة بالمؤتين .

وفي عام 9. 1. لاحظ العالم ويلسون أثناء دراسته للكروموسومات التى تظهر في نواة الخاية أثناء انقسامها التى استخدم فيها الميكروسكوب ، وجود الكروم تومات في بعض الأحداث كاروم تومات في بعض الأحداث كروم سوم آخر يمائله . وكان هذا أساس اكتماف الكروم وسومات الجنسية الإيسان الكروم وسومات النواة في الخلية الجسدية للإنسان الاعتقاد السائد أن عدد كروم وسومات النواة في الخلية الجسدية للإنسان هو ٤٨ وليس الما كروم وسومات كما هو معروف الآن .

وقد اكتفف العالمان تجيو وليفان عام ١٩٥٦ أن العدد الصحيح لكروموسوما . الخلية الجسنية ٤٦ وليس ٤٨ كروموسوما .

ويعتبر هذا الاكتشاف من أهم الأسس التي اعتمدت عليها الاكتشافات المتتالية في علم الوراثة البشرية . وتلى ذلك اكتشاف العالم لوجون أن تغيرا في الكروموسوم رقم (٢١) ليصبح ثلاثيا بدلا من زوجيا ، هو السبب في ظهور الطفل المنغولي . ويبلغ حاليا عدد الأمراض الناتجة عن اختلال الكروموسومات حوالي ألف مرض ، وخاصة بعد اكتشاف طرق التحزيم الحديثة لصباغة الكروموسومات ، وتلاها استخدام طرق الحمض النووي في صباغة الكروموسومات (FISH) ويذلك أصبحت اختلالات الكروموسومات (في العدد والشكل) الممكن تشخيصها لا تعد ولا تحصي .

وحديثا أثبتت الدراسات أن بعض الأمراض الوراثية سببها اختلال كروموسوم موجود في سيتوبلازم الخلية وليس داخل النواة وهذا الكروموسوم خارج النواة موجود في الميتوكوندريا (إحدى مكونات السيتوبلازم) ولهذا توجد قائمة تسمى و أمراض الميتوكوندريا ، أشهرها نوع من العمى الوراثي ينتج عن ضمور العصب البصرى .

وبتوالى الاكتشافات للأمراض الوراثية وطرق توارثها بدأ العالم الأمريكى الدكتور فيكتور ماكيوزيك الذي يعتبره العالم و أبو الوراثة البشرية ، – وكان لى شرف الدراسة تحت إشرافه – في تسجيل جميع الأمراض الوراثية وذلك مئذ أوائل الستينات . ومع الزيادة المطردة في وصف الأمراض الوراثية تم نقل هذا السجل على الكمبيوتر ، ويصدر حائيا في جزيين كبيرين يعاد طبعهما كل عامين . كما يتوافر هذا السجل على هيئة قرص منموج (CD ROM) يتم استحداث المعلومات قيه يومها ، ويمكن الإطلاع على هذه المعلومات عن طريق شبكات الاتصال الالكترونية (OMIM) . وقد بلغ عدد الأمراض الوراثية المسجلة حتى الآن حوالى ، و و مرض .

جدول (٢) تسلسل لأهم الاكتشافات في الوراثة البشرية

الاعتشاف	اسم العالم	السنة
مسح بعض العيوب البيوكيميائية في الأطفال	جثرى	1471
حديثي الولادة باستخدام نقط دم على ورق نشاف .		
أحد الكروموسومين "X" غير تشيط ورائيا .	ماری لیون دونالد .	1971
إجراء أول أشعة فوق صوتية للجنين لاكتشاف	دونالد .	1171
تشوهاته .		,
أول تشغيص أثناء الحمل بدراسة كروموسومات	برج ، ستيل	1444
السائل الأمنيوسي .		
تحدید مکان أول عامل وراثی علی	وَيُسْ ، جرين	1117
الكروموسومات الجمدية .		
رؤية الكروموسوم "٢٠" المشع في الخلايا .	زك ، كاسبرسون كىلارك	1989
امكان منع مرض عدم توافق فصيلة الدم ,,Rh!	كلارك	147.
(العامل الريصى) . دراسة الكروموسومات بطريقة التحزيم .	ا كامبر سون	144.
تصنيع أول جين في أنبوية الاختبار .	عامرسون خورانا	144.
استخدام كمية الألفا فيتوبروتين في دم الأم كدليل	بررك	1477
على بعض أمراض الجنين .		
اكتشاف العلاقة بين بعض الأمراض وفصائل	ترازاکی	1477
الألسجة "HLA" .	· ·	
تصنيع هورمون النمو باستخدام طرق الهندسة	ايناكورا	1477
الوراثية .		- 1
اكتشاف مناطق مميزة في الحمض النووى	کان	1444
ددن أو "DNA"، أول تشخيص لمرض		
وراثى (أنيميا الخلايا المنجلية) باستخدام طرق		
والحمض النووى من والمحمض النووى من		
ولادة أول طفل أنابيب . تُصَنَّيع الإنسولين الآدمي بطرق الهندسة	ادوارد ، ستييتو جونيل	1111
ا الوراثية :	جومين	
	جيفرى	1940
اكتشاف مسير التحديد بصبعة الحمض النووى طريقة تقاعل سلملة أذبم البوليميريز "PCP"	سابكى	1940
بكم تديد خريطة الجيئات أن الإنسان	مجدوعة من العلماء الدوليين	1441
نجاح أول علاج بالجينات في الإنسان .	روزنبرج، أندرسون، بليز	144.

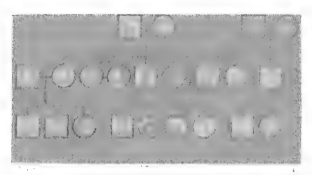
تخصصات علم الوراثة البشرية:

يعتبر علم الوراثة البشرية من أحدث العلوم الطبية ، حيث بدأ الاهتمام به في أواخر الخمسينات عندما تم الوصول إلى العدد الصحيح للكروموسومات في الخلية الجمدية للإنسان (٤٦ كروموسوما) في عام ١٩٥٦ ، وتمت معرفة أن اختلال الكروموسومات يسبب أمراضا وراثية . وكان أول مرض متم اكتشاف أن سببه زيادة في عدد الكروموسوم رقم ٢١ هو مرض و الطفل المنغولي » (مرض و داون ») ، وكان ذلك عام ١٩٥٩ . ومنذ ذلك الوقت بدأ علم الوراثة البشرية في الازدهار حتى وصل الى ما هو عليه الآن .. علم المستقبل ، وخاصة بعد استخدام طرق الهندسة الوراثية التي أضافت لتخصصات الوراثية التي أضافت لتخصصات الوراثة البشرية تخصصا جديدا . وهذه التخصصات المختلفة أساسها الطرق البحثية المستخدمة لتشخيص المرض الوراثي ، وسوف نتناولها فيما يلى طبقا لتسلسل استخدامها :

العرائة الاكلينيكية: ويتنص هذا الفرع بالفحص الاكلينيكي الدقيق لمختلف أجزاء الجسم بدءا بملامح الوجه متضمنة العينين والأنف والفم والرأس (وراثة الأسنان) والشعر ثم الرقبة والأطراف والمسدر والظهر والقلب والبطن والجهاز التناسلي والجهاز الحركي (مشتملا على العظام والعضلات) والأعصاب والجلد. ويدعم الفحص الاكلينيكي بالمقابيس، ومقارنة هذه المقابيس في المرض بمثيلتها في الأصحاء. والقائمون على هذا التخصيص من الأطباء الحاصياتين على درجة الماجستير في أحد فروع الطب الاكلينيكية مثل طب الأطفال أو الأمراض الباطنة ... الخ مما يؤهلهم لدراسة الدكتوراه في الوراثة البشرية التي تمنحها حاليا بعض الجامعات المصرية.

ويسبق الفحص الاكلينيكي الدقيق الحصول على تاريخ مفصل للمائلة (شكل ٢) ورسم لشجرة هذه المائلة بنا بالمريض ثم إخوته ثم والديه ثم الأعمام والأخزال ، والمحدود للأم والآب . ويلى ذلك السؤال عن أي مرض وراثى في العائلة مثابة لحالة المريض أو يختلف عنها في أي عضه أو جهاز من أجهزة الجسم ، وكذلك السؤال عن من الوالدين وعما إذا كانا يُمثّان

لبعضهما بصلة قرابة وما درجة هذه القرابة ، ثم الاستفسار عن فنزة الحمل وما إذا كان قد صاحبها ظهور أى مضاعفات أو تعرض للأشعة أو العدوى أو تناول أى أدوية أو كيماويات .



شكل (٢): رسم نشجرة العائلة حيث تمثل الإناث بدوائر والتكور بمريعات . يمثل أفراد كل جيل نفس المستوى الأفقى ، ويجتل أبناء كل زوجين مستوى أفقيا آخر . ويصل بين كل زوجين خط أفقى يتقرع من منتصفه خط واحد رأسى يتقرع بدوره إلى خطوط أخرى تمثل الأبناء . أما الزوجان الأقارب فيصل بينهما خطان بدلا من خط واحد . هل يمكنك عزيزى القارىء رسم شجرة عائلتك ؟

ويتم تسخيل جميع هذة المعلومات في ملف خاص بالمريض . ويمكن حفظ هذه المعلومات في الكمبيوتر الترجوع النيما مع كل متابعة ، أن عند ولادة طفل جديده في المؤيّرة تمثلُ عند في الجماعي فيد الجراعفل أفو ايكاف

وبعد المنافق ميداً الأكاريكي وكراسة الناريج العاملي والمتنبية

المتخصص في الوراثة الاكليتيكية من تشخيص المرض وتقديم الإرشاد الوراثي ، أو قد يلجأ لتحويل المريض لزملائه في تخصصات الوراثة البشرية الأخرى لإجراء تحاليل محددة بناء على التشخيص المبدئي . وبعد العصول على نتائج التحاليل يصل الطبيب إلى التشخيص الدقيق الذي يمكنه من تقديم الإرشاد الوراثي . ويتضمن هذا الإرشاد إحاطة والذي المريض بتطور المريض وطرق معالجته واحتمال تكرار نفس المريض في أطفالهما الآخرين مستقبلا ، وإمكان اكتشاف المريض في الجنين في أثناء الحمل التالي وفي أي مرحلة من مراحل الحمل والطريقة المثلى نذلك ، واحتمال أن يكون أفراد أخرون في الأسرة حاملين لنفس المريض وطرق التأكد من ذلك حتى يمكن تونيد ولادة أطفال آخرين لنفس الأسرة مصابين بالمريض .

ولهذا يمكن تلخيص الدور الذى يقوم به الطبيب المتخصص فى الوراثة الإكلينيكية فى أنه يمارس و فن ، التشخيص ، ومنع ومعالجة الإصابة بالأمراض الوراثية ، وتقديم الإرشاد الوراثي .

٧ - الوراثة الخلوية: ويختص هذا الفرع بدراسة التغيرات فى الخلية التى توضع تركيبها الوراثى مثل دراسة كروماتين الجنس (و بار ، و "Y") فى عينة من الغشاء المخاطى المبطن الفم ، حيث تؤخذ على طرف و خافض للسان ، وتفرد على شرائح زجاجية ثم تصبغ بصبغات محددة وتفحص بالميكروسكوب بعدسة مكبرة زيتية . ويمكن بهذه الطريقة معرفة الجنس : فإذا كان الجسم ، بار ، موجودا فإن الفرد أنثى ، وإذا كان و بار ، غير موجود ولكن يوجد الجسم "Y" فإن الفرد ذكر . وتوجد اختلالات مرضية كثيرة في التكوين الجنمي للفرد منتعرض لها لاحقا .

والدراسة الأخرى المهمة لهذا التخصص هي دراسة الكروموسومات في مزيان عن خلاية الدم أو الجند أو المبائل الأمنيوسي المحيط بالجنين أثناء الحمل ، أو من خلاية يقل الفخاج (عين عظليمة المخرسي سئلا) أو افن الجنين المجين من ويستغرق إجراء هذا البجليل قبرة لا يقل يجن أسبوع يجيث يجب

زراعة الخلايا في مزارع معقمة خارج الجسم ودراسة الكروموسومات في الخلايا أثناء انقسامها ، ثم تعالج هذه الخلايا بطريقة معينة ويتم صباغتها بطرق متخصصة حتى يمكن دراسة نفاصيل أى تغيرات في تركيب أو عدد الكروموسومات . ويجب التنويه هنا بأن دراسة الكروموسومات لا تعنى دراسة الجينات الوراثية كما يعتقد البعض خطأ ، لأن الكروموسومات في كل خلية جسدية عددها ٤٦ كروموسوما فقط ، ويمكن رؤيتها بالفحص المبكروسكوبي بالتكبير إلى ١٠٠٠ مرة ، بينما يبلغ عدد الجينات الوراثية في كل خلية منه دراستها سنتناولها بالشرح فيما بعد .

وحديثا تم التوصل إلى تحاليل أبق للكروموسومات باستخدام مجسات الحمض النووي حيث يمكن صباغة جينات محددة بألوان معينة والكشف عنها على الكروموسوم يلون معين وبنلك على الكروموسوم يلون معين وبنلك يسهل دراستها بمجرد النظر تحت الميكروسكوب لتحديد الاختلالات في العدو والتركيب.

كما تم حديثا الاستعانة بالكمبيوتر في دراسة الكروموسومات باستخدام برأمج معينة ، ولكن يجب أن يقوم بها متخصصون في هذا العلم لتحديد العيب المرجّود بدقة .

وطرق الوراثة الخلوية يمكن أن يقوم بها كل المتخصصين في العلوم البيولوجية ، ويجب عرض نتائجها على الطبيب المتخصص في الوراثة الاكلينيكية لتقدم الإرشاد الوراثي الصحيح كما سبق أن أوضحنا

" - الوراثة البيوكيميائية : وتختص بدراسة التغيرات البيوكيميائية في السوائل البيوليميائية في السوائل البيوليميائية المراض المراض البيوليميائية التي تؤثر على التمثيل الغذائي (الأيض) البروتينات البيوكيميائية التي تؤثر على التمثيل الغذائي (الأيض) البروتينات والكربوليدائي) والدمون والكربوليدائي العضوية والدملية ، وكذا

دراسة الإنزيمات (الخمائر) في خلايا الدم أو الأنسجة ودراسة الهورمونات · والهيموجلوبين .

والواقع أن الاضطرابات البيوكيميائية متعددة وتؤثر في كل وظائف الجسم وخاصة الجهاز العصبي ، وتسبب كثيرا من الوفيات في الأطفال حديثي الولادة ، أو تصييهم بتخلف عقلي أو أنيميا أو سيولة في الدم أو نقص في المناعة يظهر على شكل الإصابة بعدوى متكررة لا يمكن علاجها إلا بنقل الدم بصورة متكررة ، وينتج عن هذه الاضطرابات أيضا فيء متكرر أو نهجان أو تشنجات لحديثي الولادة تنتهي بتدمير الجهاز العصبي ، أو أمراض تغزين غذائي تسبب تضخما في الكبد والطحال وأنيميا شديدة وتشوهات في عظام غذائي تسبب تضعود الفقرى ، ويعضها لا يظهر إلا بعد سن عام أو أكثر .

ويجب توافر تجهيزات متخصصة غالية الثمن وأفراد مدربين على استخدامها حتى يمكن تشخيص هذه الأمراض بدقة . وهذا من الأهمية بمكان حيث إن بعض هذه الأمراض يمكن علاجها مبكرا ومنع حدوث مضاعفاتها ، وبالتالى يمكن إنقاذ حياة الأطفال حديثى الولادة المصابين بها . وفي بعض هذه الأمراض أيضا يمكن اكتشاف حاملى المرض من خلال فحص المقبلين على الزواج ، والكشف عن الإصابة بين الأجنة أثناء فترة الحمل أو بين حديثى الولادة ، وذلك بإجراء تحاليل محددة لكل منهم سيرد نكرها فيما بعد .

٤ - الوراثة الجزيئية البشرية: وهي تختص بدراسة الحمض النووى د د ن أ ، (DNA) وهو المادة الوراثية ، وذلك لمعرفة التركيب الطبيعي لها أو وجود أي تغيرات في التركيب . وتعرف الطرق التي يمكن بواسطتها دراسة تركيب الحمض النووى ، بتكنولوجيا الهندسة الوراثية ، وهي أحدث تخصص في علم الوراثة عامة ، وأمكن الاستفادة منها إلى أقصى حد حاليا في التشخيص الدقيق لبعض الأمراض الوراثية في المصابين وحاملي المرض وراجمة قبل الولائة . كما يمكن تجذيد الإصابة بالمرض الوراثي قبل ظهور أعراضة إذا كان المرض من النوع الذي يظهر في من متأخرة (مثل مرض أعراضة إذا كان المرض من النوع الذي يظهر في من متأخرة (مثل مرض المراسة المراسة الوراثية في من متأخرة (مثل مرض المراسة العراضة إذا كان المرض من النوع الذي يظهر في من متأخرة (مثل مرض الموراثية المدين من النوع الديان المرض من النوع الديان عليه المدين من النوع الديان المرض من النوع الديان المدين من النوع الذي يظهر في من متأخرة (مثل مرض المدين المدين من النوع الديان المدين من النوع الديان المدين من النوع الديان المدين من النوع الديان المدين المدين المدين المدين من النوع الديان المدين المدين

هنتنجتون) . كذلك يجرى استخدام هذه الطرق في تحديد مواقع الجينات على الكروموسومات لرسم خريطة الجينات في الإنسان . وتم استخدام هذه التكولوجيا في تحضير هورمونات من أصل آدمي باستخدام بكتريا القولون مثل هورمون الإنسولين وهورمون النمو ، وجار استخدامها حاليا لعلاج المرضى بالسكر أو نقص هورمون النمو ، والطرق المتبعة فيها هي طرق بكتريولوجية وبيوكيميائية باكتشاف الإنزيمات الحديثة التي يمكن بواسطتها تقطيع الحمض النووي و د ن أ » (DNA) في مواقع محددة ، وكذلك بتحديد المجسات أو المسابر المشعة وغير المشعة وباستخدام تكنولوجيا و تفاعل سلسلة إنزيم البوليميريز PCR » الذي يمكن بواسطته مضاعفة كمية الحمض النووي المسخل النه المناعقة المناعة المناعقة المناعة المناعقة المناعقة المناعة المناعقة ال

القصل الثاتي

العامل الوراثى (الجين) وطرق انتقاله من جيل إلى آخر

الحمض النووى هو مادة الوراثة:

تم التعرف على أن الحمض النووي هو مادة الوراثة منذ عام ١٩٢٨ عندما الحظ العالم جريفيث أن البكتريا المسببة للالتهاب الرئوى هي نوعان: نوع أملس (ناعم) ونوع خشن ، وأن كل نوع من هذين النوعين لا ينتج في مزرعة البكتريا إلا نوعا يماثله ، فالأملس لا ينتج إلا نوعا أملس والخشن لا ينتج إلا نوعا خشن . وقد قام جريفيث بتجربة بسيطة ، قام فيها بغلي محلول يحتوى على بكتريا ناعمة لقتلها ثم مزج هذا المحلول بمزرعة تحتوى على بكتريا خشنة حية ، فلاحظ أن بعض البكتريا الخشنة تحول إلى بكتريا ناعمة بتأثير محلول البكتريا الناعمة المقتولة . وعند تكاثر هذه البكتريا الناعمة الجديدة لوحظ أن نسلها يحمل نفس الصغة الناعمة وأنه فقد تماما الصغة الخشنة . وقد تم تفسير نتائج هذه التجربة على أن التركيب الوراثي للبكتريا الخشنة اكتسب التركيب الوراثي للبكتريا الناعمة ، عن طريق ، مادة ، كانت موجودة في البكتريا الناعمة وهي حية وبعد فتلها بالغلى ، وأن محلول هذه المادة ، أكسب البكتريا الخشنة صغة النعومة . وتم التعرف بعد ذلك على هذه و المادة ، بواسطة عالمين آخرين هما آفري ومكلويد من مؤسسة و وكفلار بأمريكا عام ١٩٤٤ . وعرفت هذه المادة على أنها الحمضُ النووي (أي حمض نواة الخلية) . وتلت هذه التجرية تجارب أخرى عديدة أهمها على الفيروسات ، أثبتت جميعها أن الحمض النووى و دن أ ، (DNA) هو مادة الحياة ، وأنه يحمل الصفات الوراثية التي تنسق جميع العمليات الحيوية في الخلية التي هي أساس جسم كل كائن حي .

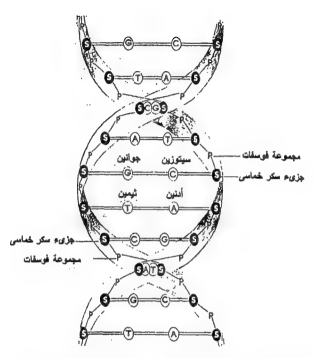
تركيب الحمض النووي ددن أ : :

تم اكتشاف التركيب الجزيئي للحمض النووى عام ١٩٥٣ حيث وضع العالمان واطمون وكريك نموذجا لتركيب حمض الدود ن أ ، يسمى اللولب المزدوج (شكل ٣) . وقد نالا عن هذا النموذج جائزة نوبل للطب والفسيولوجيا عام ١٩٥٢ . ويتألف جزى الدود ن أ ، من شريطين يلتفان حول بعضهما على هيئة سلم مزدوج ، أى أنه سلم حلزوني يتكون والدرابزين ، فيه من متتابعات الفوسفات والسكر ، وتتكون درجات السلم من ارتباط قاعدتين نيتروجينيتين . والتتابع المحدد للقواعد النيتروجينية على شريط الدودن أ ، هو سبب اختلاف كل جين عن الآخر ، ويطلق على هذا التتابع و الشفرة الوراثية ، .

ويقوم جزىء الـ ٥ د ن أ ، داخل الخلية بوظيفتين أساسيتين هما :

ا - إمداد الخلية بالمعلومات الضرورية لبناء البروتينات عن طريق والشفرة الوراثية ، التي يحويها ، والتي تنقل من النواة بواسطة الحمض النووى الريبوزى الرسول " m - RNA " إلى الريبوزومات في سيتوبلازم الخلية حيث يتم تكوين البروتين ، وهذه الشفرة هي رسالة أو خطة بناء الأحماض الأمينية التي تدخل في بناء بروتين الخلية وتتحكم في كل العمليات البيولوجية لها طبقا لتعليمات جزىء الدودن أ ، ، وبالذات تتابع القواعد النيروجينية فيه .

٧ - بتضاعف جزىء الدودن أو ذاتيا بدقة شديدة ويدون أى أخطاء وحيث إن هذه الصفة هي أساس أستمرار حياة الخلية من خلية الأخرى داخل الجسم ومن جبل الآخر و وإذا حدث أي خطأ في تضاعف جزىء الدودن أو في أي قاعدة من قواعده النيتروجينية وتصديل به خينية وأي قاعدة أسلار حيانية والمساب والله عليه المنات وراثية جديدة لم تكن موجودة أصلا.



شكل (٣): رسم يوضح التركيب الكيميائي لجزىء الحمض النووى (DNA) ، حيث يتكون الشريطان الخارجيان (درابزين السلم الخلزولي) من سلسلة تتوالى فيها مجنوعات الفوسقات (٣) وتنكر النيستوكسي زيبوز (8) ويتكون درجات السلم بين المداراتين من التصال القواعد النيتران جيئية : " بالتي عن المتوارين عليها مع الشهدي (٣) بوالجوالين (۵) هائيا مع المتوفوتين . (۵)

وجدير بالذكر أن الده دن أ ، لا يمكن رؤيته داخل نواة الخلية بالفحص الميكروسكوبي العادى ، وهو موجود داخل الكروموسومات والتي يمكن دراستها بالميكروسكوب الضوئي باستخدام العدسة الزيتية . ولكن تتم دراسة الدودن أ ، بطرق بيوكيميائية (وسيتم تفاول ذلك تفصيلا في فصول تالبة) .

ويمكننا تبسيط المعلومة لذهن القارىء ، فنقول إنه إذا تم فرد الـ ، د ن أ ، الموجود في أى خلية من خلايا الإنسان فسيبلغ طوله مترين ، ولكن لا يقاس الد ، د ن أ ، بالمتر ولكنه يقاس بما يسمى بالكيلو بيز ("Kilo Base "KB") حيث يحتوى كل كيلو بيز على ١٠٠٠ قاعدة نيتروجينية ، وتم تقدير طول محض الـ ، د ن أ ، في خلية الإنسان بحوالي ٣ ملايين كيلو بيز تشتمل على وهي الشغرة الوراثي ، وكل عامل وراثي تحدده ثلاث قواعد نيتروجينية وهي الشغرة الوراثية ، ويحتوى كل كروموسوم على حوالى ١٠٠ كيلو بيز ، وقد تم تقسيم الكروموسومات باستخدام طرق تحضير وصباغة حديثة إلى مناطق عرضية أو ، حزم ، ، ، وفي حالة صباغة الكروموسومات بطريقة يكون عدد الحزم (المناطق العرضية) في الكروموسومات حوالى دؤمة يكون عدد الحزم (المناطق العرضية) في الكروموسومات حوالى حزمة على ١٠٠٠ حزمة حين يحتوى على حوالى جين عكل جين ه كيلوبيز من الـ «دن أ » .

وزيادة في التبسيط ، يمكننا تشبيه نواة كل خلية جسدية في الإنسان بكتاب مكون من ٤٦ جزءا ، كل جزء منها يمثل أحد الكروموسومات الـ ٤٦ التي تشمل عليها النواة . ويحتوى كل جزء من هذا الكتاب على صفحات بها ملايين الكلمات ، وكل كلمة هي عبارة عن شفرة مكونة من ثلاثة حروف تحدد تركيب أحد الأحماض الأمينية التي هي أساس تركيب بروتينات الخلية ، وتغيير أي حرف من حروف هذه الكلمات يؤدى إلى تكوين كلمة أخرى ، أي حمض أميني إنجن ويريش كلمة أخرى ، أي حمض أميني إنجن ويريش كلمة أخرى ، أي حمض أميني إنجن ويريش كلم فيضاعاً المرابعة المحمض أميني العمام عن طريق أجزاء الكتاب من كل من الأب والأم مناصفة بينهما . . !

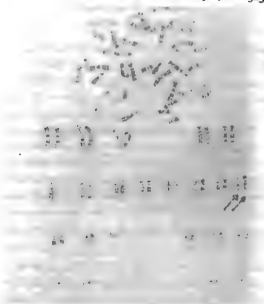
وبذلك يمكن القول بأن و الخلية ، الجسدية للإنسان هي و أصغر مصنع بيولوجي ، من صنع الله تعالى ، يديره شريط الدودن أ ، الذي تحمله الكروموسومات في نواة الخلية .

الكروموسومات (الصبغيات) حاملات المادة الوراثية

كما سبق أن نكرنا فإن المادة الوراثية (الحمض النووى و د ن أ ء) توجد داخل نواة الخلية وتدخل في تركيب الكروموسومات (الخيوط الملونة الموجودة داخل النواة) . ويتراوح حجم الكروموسوم الواحد بين جزء من الميكرون إلى ٥٠٠ ميكرون ، ويمكن روية الكروموسومات بفحص الخلايا بالميكروسكرب العادى بعدسة تسمى العدسة الزينية ويقوة تكبير ١٠٠٠ مرة . والكروموسومات توجد في جميع خلايا الإنسان التي فيها نواة ، لذلك لا توجد في كرات الدم الحمراء لأنها لا تحتوى على نواة ولكنها توجد في كرات الدم البيضاء لوجود نواة فيها . ويمكن دراسة الكروموسومات بسهولة في الخلية أثناء انقسامها وبالذات في طور الميتافيز (سنتناول ظك عند الحديث عن الانتسام الميتوزى) . وفحص الدم هو أسهل طريقة لـدراسة الكروموسومات ، ولكن يمكن أيضا دراستها في أنسجة أخرى مثل الجلد ونخاع العظم وخلايا الجنين في السائل الأمنيوسي (السائل المحيط بالجنين) .

وعدد الكروموسومات ثابت في كل جنس ، ففي نبابة الفاكهة بيلغ ؟ أزواج ، بينما يصل إلى ٢٣ زوجا في الإنسان ، وهذه الكروموسومات (٢٦ كروموسوما) في الخلية الجسدية للإنسان تم تقسيمها إلى ٣٣ زوجا ، كل زوج منها يضم كروموسومين متماثلين تماما ، وتسمى أزواج الكروموسومات من والزوج رقم (٣٣) من والزوج رقم (٣٣) (الكروه التكروم الكروم الكروم الكروم والمنافين في النكر (مؤلفا و من الكروم ال

وأهد الكروموسومين في كل زوج تمت وراثته من أحد الوالدين . على سبيل المثال ، أحد كروموسومُى الزوج رقم (١) موروث من الأم ، والكروموسوم الآخر العمائل له تماما موروث من الأب ، وهكذا الحال في جميع الكروموسومات الجسدية الـ ٢٢ الأخرى .



شكل (6 . أ) د خريطة الكروموسومات في الأتلى . وشير السهمان الس الكروموضومين التخصيفين (12 x) ، وفي الخراج التطويل من الشكل صورة للكروموسومات كما تظهر عند اللمحس بالعبسة الايتية للميكرومكوب الضوئي العادي ويقوة تكبير ١٠٠٠ مرة .

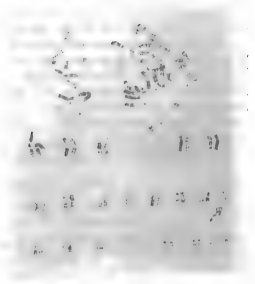
ولا تغتلف الكروموسومات الجسدية بين الذكر والأنشى . أما بالنسبة لزوج الكروموسومات الجنسية ، فإن الأم دائما تورث أبناءها الذكور والإناث أياً من كروموسومات الجنسية ، فإن الأم دائما تورث أبناءها الذكور والإناث أياً من تروموسوم "X" أو كروموسوم "Y"، ولهذا فإن الابن الذكر يحصل دائما على كروموسوم "X" من أبيه . أما الابنة مثل الأنثى تماما ، ولكنه يحصل على الكروموسوم "Y" من أبيه . أما الابنة فتحصل على كروموسوم "X" أخر من الأم . وهنا يهمنا تأكيد أن عدد كروموسومات الخلية ثابت في كل من الأنثى والذكر ، وهو "Y زوجا من الكروموسومات ، منها ٢٧ زوجا هي الكروموسومات الجسدية المتشابهة في الذكر والأنثى . ويكمن الاختلاف بين الجنسين في الزوج رقم ("Y) (الكروموسومات الجنسية) حيث تكون "YX" في الأثشى) . وتكلا" في الأنثى) .

شكل الكروموسومات وتركيبها:

كما هو موضح في الشكلين (3-1) و (3-1) ، فإن الكروموسومات عند دراستها بالميكروسكوب ترى متقاربة من بعضها لأنها نكون في محور الخلية المنقسمة ، ثم بعد تصويرها يتم قص الصور وترص بطريقة معينة متفق عليها علميا تسمى (3) كاريوتيب (3) حتى بمكن فحص الكروموسومات بدقة ودراسة أجزائها الدقيقة . ويمكن حاليا بواسطة طرق الصباغة الحديثة بالتحريم تقسيم الكروموسومات عرضيا إلى حزم صغيرة لونها فاتح أو غامق تبعا للطريقة المستخدمة في صباغة الكروموسوم.

التركيب الطبيعي للكروموسومات: يتكون الكروموسوم من عدد ٢ كرومانيد (خيوط طولية) يضمها السنترومير(*). وهذا السنترومير يقسم كل كروموسومات كروموسومات نانها تقسيرة وذراع طويلة، وعند وصف الكروموسومات فإنها تقسير إلى محموعات تنما لطيلها ومرقع السنترومير:

<u>فيدنا مستديو ريختما؛ ع</u>ند يزيلا حدّ تأديدوديرونا أريد: (*) جزء من الكروموسوم مسئول عن تنظيم حركته في أثلاد القسام الكلية .



شكل (6 - ب) : غزيطة الكروموسومات لمن المنكل . لاحظ الكروموسومين الجنسيين (X Y) حيث يشير السهم العاوى إلى الكروموسوم (X) والسهم السلملى إلى الكروموسوم (Y) .

[□] المجموعة (A): وتشعل ثلاثة كروموسومات من رقم (1) إلى (٣). وهي كروموسومات طويلة ، ويقع السندوميد في الوسط في الكروموسومين (١) فالمنتدوميد بينج الكروموسومين (١) فالمنتدوميد بينج الكروموسومين (١) في المرابع في المرابع في الوسط وله ذراع فسيرة واضحة .

- □ المجموعة (B): وتشمل الكروموسومين (٤) و (٥)، وهما طويلان والسنترومير قريب من الوسط.
- □ المجموعة (C) : وتشمل الكروموسومات من رقم (٦) إلى (١٢) ، وهي متوسطة الطول والسنترومير قريب من الوسط.
- □ المجموعة (D): تشمل الكروموسومات من (١٣) (١٥)، وهي
 مة منطة الطول والمنتزومير قرب طرف الكروموسوم.
- المجموعة (B) : تشمل الكروموسومات (١٦) (١٨) ، و في قصيرة ،
 والسنترومير قريب من وسط الكروموسوم .
- المجموعة (₹): تشمل الكروموسومين (١٩) و (٢٠) ، وهما قصيران والمنتزومير في الوسط.
- المجموعة (G) : وتشمل الكروموسومين (۲۱) و (۲۲) ، وهما قصيران والمنتزومير قرب طرف الكروموسوم .
- □ الكروموسومات الجنسية "X"، "Y": يتبع الكروموسوم "X" في
 الطول المجموعة (C) ويتبع الكروموسوم "Y" المجموعة (G).

والإجراء فحص الكروموسومات تؤخد عينة دم من الوريد حجمها من ٣ - ٢ مللياتر في حقنة معقمة بها كمية قليلة جدا من سائل الهيبارين ليمنع الدم من التجلط ، وذلك حتى يمكن فصل كرات الدم البيضاء . يلى ذلك زراعة كرات الدم البيضاء . يلى ذلك زراعة كرات الدم البيضاء بإضافتها إلى محاليل ازراعة الخلايا ، وتوضع في أنابيب معقمة في حضًان كهربائي درجة حرارته ٢٣ م لمدة ٧٢ ساعة وتضاف مادة ننشط انقسام الخلايا في العزرعة ، كما تضاف مادة الكولشيمين حتى بتم جمع أكبر كمية من خلايا الدم البيضاء أثناء انقسامها في الطور الميتوزى . ثم يتم حصر هذه الخلايا التي تمت زراعتها بعد إضافة محلول مخفف حتى بنفجر جدار الخلايا ويمكن رؤية الكروموسومات . ويتم فرد الخلايا على شرائح جدار الخلايا على شرائح بالمين التووى حتى يمكن رؤية الكروموسومات . ويتم فرد الخلايا على شرائح براجاجية نظية وتجفف ثم تتم صباغتها بعواد تصبغ الحمض النووى حتى يمكن رؤية الكروموسومات . ويتم عد وقمص ، على المؤين خياء تعمل المنافعة من المنافعة المنا

ونقص ثم ترص فى مجموعات (الكاريوتيب) حتى يسهل دراستها والوقوف على أى اختلالات فى العدد أو التركيب تكون مسئولة عن ظهور بعض الأمراض الورائية . وحديثا يجرى الاستعانة بالكومبيوتر فى الدول المتقدمة لإجراء هذه الدراسة مما يتيح فحص أكبر عقد ممكن من الخلايا . ويقوم الكومبيوتر بمهمة العد والمضاهاة فقط ، بينما ينبغى أن يقوم الإنسان بنفسه برص الكروموسومات على شاشة الكومبيوتر وتحديد وتشخيص اختلالاتها .

الاختلالات العددية والشكلية للكروموسومات:

سبق أن نكرنا أن الكروموسوم هو الذى يحمل الجينات أو المورثات (تحمل أى منطقة من مناطق الكروموسوم حوالى ٥٠ جينا) لذلك فإن أى اختلال في العدد أو التركيب الطبيعي لأى من الكروموسومات الـ ٤٦ التي تضمها كل خلية من خلايا الإنسان يؤدى إلى تشوهات تصيب أجزاء مختلفة من الجسم أو تخلف عقلى . وتتناسب شدة هذه التشوهات مع حجم الكروموسوم . أو أى جزء منه . الذى حدث فيه الاختلال ، وكذلك موقع ونوعية الاختلال ، لذلك تعتبر دراسة الكروموسومات بإجراء التحليل المحدد لها ، من أهم الدراسات التي ينبغى أن يخضع لها كل من يعانى من تخلف عقلى أو تشوهات في أجزاء مختلفة من جسمه .

وفيما يثى عرض سريع لأنواع هذه الاختلالات في الكروموسومات ، علما بأنها تحدث عامة في حوالي ٥٠ في المائة من المواليد و ٥٠ في المائة من حالات الإجهاض الطبيعية لأن الكثير من هذه الاختلالات مميت للجنين .

(أ) الاختلالات العددية للكروموسومات :

تتمثل في حدوث زيادة أو نقص في واحد أو أكثر من الكروموسومات الد ٤٦ ، وتسمى هذه الحالة والأنبوبلويد ، وإذا حدثت زيادة في واحد من الكروموسومات أصبح العدد الكاتي ٤٧ كروموسوما بدلا من ٤٦ ، وأشهر مثل

اذلك هو حدوث زيادة في الكروموسوم رقم (٢١) مما يسبب مرض و داون ه المعروف و بالطفل المنغولي ه .

وإذا حدث نقص فى أحد الكروموسومات فإن العدد الكلى يصبح ٤٥ كروموسوما بدلا من ٤٦ . وأشهر مثل لذلك هو مرض د تيرنر ، الذى ينتج عن نقص كروموسوم جنسى ، فيصبح التكوين الكروموسومى للخلية : ٤٤ كروموسوما جسديا + واحد كروموسوم «"X" .

وبينما لا يستمر الجنين في الحياة عادة إذا فقد أيًا من الكروموسومات الد ٢٦ باستثناء الكروموسوم الجنسي (مثل ما يحدث في مرض تيرنر) فإن زيادة الكروموسومات تنتج عنها ولادة أطفال أحياء ولكن مشوهون. وقد نكرنا من قبل أن زيادة الكروموسوم رقم (٢١) ينتج عنها الطفل المنغولي (مرض داون) . أما زيادة الكروموسوم رقم (١٣) فينتج عنها طفل مصاب الممرض باتر ، وزيادة الكروموسوم رقم (١٨) ينتج عنها «مرض إدوارد ، وكلها أمراض تُحدث تخلفا عقليا وتشوهات في مختلف أعضاء الجسم .

ويعتبر الإنجاب فى سن متأخرة لدى السيدات (أكبر من ٣٥ سنة) من أهم أسباب زيادة عدد الكروموسومات فى الأطفال .

(ب) الاختلالات الشكلية للكروموسومات:

وأهم هذه الاختلالات ما يلى :

ولهذا كان من الضرورى إجراء تحليل لدراسة الكروموسومات في أى طفل مصاب بمرض داون » (الطفل المنغولي) ، وكذلك دراسة الكروموسومات في باقي أفراد أسرته خاصة والديه . وإذا كان الطفل مصابا بهذا النوع من الاختلال التركيبي يجب أيضا إجراء هذا التحليل لاخوته الحاليين ، ولأى من إخوته في الممتقبل أثناء فترة الحمل (بدراسة مزارع المائل الأمنيوسي المحيط بالجنين) .

ومن أشهر انتقالات الكروموسومات في الأمراض السرطانية انتقال جزء من الذراع الطويلة للكروموسوم رقم (٢٢) ليلتصق بالذراع الطويلة الكروموسوم رقم (٩) في مرض اللوكيميا المزمنة ، ويسمى هذا الانتقال و يكروموسوم فيلالملفيا » .

٢ - نقص جزء من الكروموسوم: من أشهر حالات نقص جزء من الكروموسوم هو نقص جزء من الذراع القصيرة للكروموسوم رقم (٤) ، الكروموسوم هو نقص جزء من الذراع القصيرة للكروموسوم رقم (٤) ، تصاحبه تشوهات في الجسم و من الأمثلة الأخرى ، نقص جزء من الذراع القصيرة للكروموسوم رقم (٥) ، وينتج عنه مرض و عواء القط ، لأن صوت بكاء الطفل حديث الولادة يصبح كعواء القط . وهو أيضا مرض يصاحبه تخلف عقلي وصغر في حجم الرأس عند الولادة .

والحالتان السابقتان مجرد مثلين لعديد من الأمراض الناتجة عن نقص في أي جزء من أجزاء أي من الـ ٤٦ كروموسوما . وقد تكون الأجزاء الناقصة من الكروموسومات متناهية الصغر بحيث لا يمكن الكثف عنها بالفحص الميكروسكوبي ، ولكن بدراسة الحمض النووي لهذه الأجزاء .

٣ - انقلاب جرّع من الكروموسوم: وقد يحدث في أي من الكروموسومات الجسدية أو الجنسية . والشخص الذي يوجد فيه هذا التغير بالكروموسومات لا تظهر عليه غالبا أي أعراض مرضية ، ولكنه قد ينقل بعض المتلالات في تركيب الكروموسومات إلى أطفاله تنتج عنها تشوهات ، أو قد تصاب زوجته بإجهاض متكرر .

٤ - الكروموسوم العلقى: وينشأ هذا الاختلال فى الشكل نتيجة نقص جزء من الكروموسوم فى كل من طرفيه ، فيلتصق الطرفان ويصبح شكل الكروموسوم حلقيا (مثل الخاتم) بدلا من الشكل الطولى المعتاد .

وهناك عديد من الأمراض الوراثية سببها هذا النوع من الاختلال الكروموسومي في أي من الكروموسومات الجسدية أو الجنسية .

٥ ـ التكرار الكروموسومي : يظهر هذا النوع من الاختلال الكروموسومي

نتيجة لتكرار أى جزء من أجزاء الكروموسوم فى ذراعه الطويلة أو القصيرة . والأثر الوراثى الناج عن زيادة عن زيادة عند الكروموسومات ، حيث تحدث فى الحالتين زيادة فى العادة الوراثية . ومن أكثر الأمثلة انتشارا ، الزيادة فى جزء من الكروموسوم رقم (٩) مما يؤدى إلى تشوهات فى الجسم وتخلف عقلى .

٣ - الكروموسوم نو القراعين المتساويتين (الأيروكروموسوم) : ويتكون من كروموسوم فراعاه متساويتان في الطول وفي المحتويات الورائية . وينتج هذا الكروموسوم من انقسام سنترومير الكروموسوم عرضيا بدلا من طوليا أثناء تصاعف الكروموسومات في انقسام الخلية الميتوزي . ويذلك ينتج كروموسومان أحدهما يتكون من الذراعين الطويلتين والآخر يتكون من الذراعين القصيرتين ، بدلا من كروموسومين متماثلين تماما . ويبقى فقط الكروموسوم الذي يحتوى على السنترومير ، أما الكروموسوم الآخر فيفقد في مراحل انقسام الخلية .

والتأثير الوراثى للأيزوكروموسوم هو التأثير الناشىء عن كروموسوم غير طبيعى حيث تتضاعف فيه المادة الوراثية للذراع المكررة وتقل فيه المادة الوراثية للذراع الناقصة . ومن أشهر أمثلته الأيزوكروموسوم "X"، ، وهو أحد أنواع تغيرات الكروموسومات التي تصاحب مرض تيرنر .

انقسام الخلايا الجسدية والجنسية واتحادها لتكوين أول خلية في الجنين

تنبع أهمية معرفة انقسام الخلية من أن الاختلالات في عدد أو تركيب الكروموسومات تنتج أساسا من عيوب أثناء انقسام الخلية الجسدية أو الجنسية ، خاصة عند توزيع الكروموسومات أو نسخها .

وليس هنا مجال التطرق إلى تفاصيل علمية خاصة بمراحل انقسام الخلايا ،

ولكن ما نود تأكيده هو أنه يوجد نوعان من الانقسام أحدهما يحدث في الخلايا الجسدية والآخر في الخلايا الجنسية (الجرثومية أو التناسلية أو الجاميطية) لكل من الذكر والأنثى . وأهم الاختلافات بينهما :

انقسام الخلايا الجسدية (الميتوزى):

تتكون أنسجة الإنسان من ملايين من الخلايا الجسدية . ومعظم هذه الخلايا تستمر في الانقسام بعد الولادة ما عدا خلايا المخ ، فهى نادرا ما تنقسم . وانقسام الخلايا الجسدية هو الذى يسبب استمرار تجديدها ، مثلا خلايا النخاع العظمى الذى يجدد كرات الدم وخلايا الجلد العميقة التى تستمر في الانقسام طوال الحياة ، حيث تنقسم خلية الجلد مرة كل ثلاثة أو أربعة أيام ، وقد حسب أنه خلال فترة حياة الإنسان تنقسم كل خلية من خلايا جسمه حوالي ١٠ آلاف مرة ، ومن هنا كانت أهمية ألا تحدث اختلالات في انقسام الخلايا ، حيث إن هذه الاختلالات تؤدى إلى ظهور السرطان .

ويمر انقسام الخلايا بعدة مراحل ، أهمها مرحلة انقسام الكروموسومات داخل نواة الخلية وتوزيعها . علما بأنه في هذه المرحلة يتم تضاعف كمية المحمض النووى و د ن أ ، (DNA) وعدد الكروموسومات بحيث إنه بعد أن يكمل انقسام الخلية بالتساوى ، تظل كل خلية جسدية محتفظة بالكمية الأصلية المحمض النووى وبالعدد الأصلى للكروموسومات وهو ٤٦ كروموسوما . وبذلك يكون العدد النهائي للكروموسومات بعد انقسام الخلية هو ٤٦ كروموسوما مثل الخلية الأصلية تماما .

الانقسام الاخترالي في الخلايا الجنسية (الميوزي):

تتمثل أهمية هذا الانقسام في أن عند كروموسومات الخلايا الجسدية يختزل فيه إلى النصف تماما . وبيدأ هذا الانقسام في خلايا الخصية التي تفرز العيوانات المنوية في الذكر وفي خلايا المبيض التي تصنع البويضة في الأنثى . وتمر هذه الخلايا في تكوينها بثلاث مراحل:

- في المرحلة الأولى تكون كل خلية محتوية على كل الكروموسومات الني
 توجد في الخلية الجسدية ، أي ٤٦ كروموسوما ، بما فيها اثنان مسئولان
 عن تحديد جنس الجنين .
- □ فى المرحلة الثانية يجرى الانقسام الاختزالى بأن يتجمع كل زوج متماثل من الكروموسومات فى خط استواء الخلية ، ثم ينفصل كل كروموسوم عن مثيله حيث ينتج بعد الانقسام خليتان تحتوى كل منهما على نصف العدد الأصلى من الكروموسومات ، ولكن ممثل فيها كل الكروموسومات من رقم (١) إلى رقم (٢) بالإضافة إلى كروموسوم واحد من الكروموسومات الجنسية "X" أو "٤" (إذا كانت الخلية لذكر) على أساس أن النصف الآخر من الكروموسومات سيتم الحصول عليه من الخاية الجنسية من الزوج الآخر (خلية المبيض أو البويضة) التى تحتوى على ٢٢ كروموسوما يحدد الصفات الجسدية + كروموسوم "ك" دائما .

ويسمى هذا الانقسام و بالانقسام الديوزى الأول ، ويتضمن ظاهرة مهمة للغاية ، وهى تبادل الصفات الوراثية بين أزواج الكروموسومات المتماثلة الموروثة من الأم ومن الأب . ويذلك يصبح التكوين الوراثي للخلية الجنسية الناتجة من الانقسام الديوزى الأول مختلفا عن التكوين الوراثي للخلايا الناتج منها قبل انقسامها ، أى لا يقتصر الاختلاف على مجرد احتواء الخلية الجنسية على نصف عدد الكروموسومات . وهذا من أهم أسباب اختلاف التكوين الوراثي لكل كروموسوم من جيل لآخر .

يلى الانقسام الميوزى الأول و الانقسام الميوزى الثانى ، وهو يشبه الانقسام الميتوزى حيث تنشأ من كل خلية خليتان تحتوى كل منهما على عدد من الكروموسومات مماثل للموجود فى الخلية التى بدأت منها ، ولكنه نصف العدد الأصلى للكروموسومات فى الخلية الجسدية . أى أن ناتج الانقسام الميوزى من الكروموسومات فى كل خلية جنسية هو ٢٣ كروموسوما : ٢٢ كروموسوما . ٢٢ كروموسوما . ٢٢ كروموسوما . ٢٢ كروموسوما .

ويهذا فلن كل خلية جسدية فى الخصية ينتج عنها فى النهاية ٤ خلايا يحنوى كل منها على نصف العدد الأصلى للكروموسومات ، حيث تشتمل على ٢٢ كروموسوما جمديا + كروموسوم ''X'' أو كروموسوم ''Y'' . وتكوّن كل خلية حيرانا منويا قادرا على إخصاب البويضة .

أما فى المبيض فكل خلية جسدية تنتج عنها فى النهاية ؟ خلايا يحتوى كل منها أيضا على نصف العدد الأصلى للكروموسومات ، أى يحتوى على ٢٢ كروموسوما جسديا + كروموسوم "٣٠٪ . وثلاث من بين هذه الخلايا الأربع ، تسمى و خلايا قطبية » ، وهى لا يتم تخصيبها ، بينما خلية واحدة هى التى يمكن تخصيبها بالحيوان المنوى لتكوين البويضة المخصبة أو و الزيجوت » (أول خلية فى تكوين الجنين) والتى تنقسم بالانقسام الميتوزى حتى يصل عدد خلايا الجنين عند ولادته إلى حوالى ٢٠٠ ألف مليون خلية .

الاختلاف بين عملية الانقسام الميوزى في النكر والأنثى :

عند الوصول لسن البلوغ تحدث عملية الانقسام الاختزالى فى خلايا الخصية فى الذكر ، وهى عملية مستمرة تستغرق حوالى شهرين (٤٠ يوما) وتنتج عنها ملابين الحبوانات المنوية يوميا (حوالى ٢٠٠ مليون حيوان منوى فى القذفة الواجدة للذكر) . بينما ببدأ حدوث الانقسام الميوزى الأول لخلية المبيض فى الأنثى فى أثناء تكوينها فى الشهر الثالث من النمو الجنينى ، ويستكمل أول انقسام ميوزى يوم خروج أول بويضة من المبيض فى فترة البلوغ (فى سن ١٢ سنة فى المتوسط) وتستكمل بعد ذلك كل أربعة أسابيع خلال فترة التبويض . وبهذا تولد الأنثى وبها مخزون من عدد معين من المبيضات تستهلك خلال فترة حياتها الإنجابية والتى تحدث خلالها الدورة الشهرية ، أى منذ سن البلوغ (حوالى ١٢ سنة) إلى سن اليأس أو انتهاء التبويض (حوالى ٥٠ سنة) .

وقد تكون زيادة فترة و تخزين ؛ البويضة عند إنجاب الأم في سن متأخرة

(أكثر من ٣٥ سنة) هى أحد أسباب سوء توزيع الكروموسومات عند انتسامها مما يزيد من فرص حدوث الاختلال العندى الكروموسومات ، كما يحدث فى مرض ه داون ٤ (الطفل المنغولى) .

كما أن كثرة الانقسامات فى الكروموسومات وما عليها من شريط الحمض النووى (DNA) على مدى عمر الرجل تؤدى إلى حدوث طفرات وراثية حين يحدث خطأ و مطبعى ، فى أحد النيوكلوتيدات فيستبدل بنيوكلوتيد آخر ، وهنا يتغير العامل الوراثى ، أى تحدث به طفرة تسبب ظهور مرض وراثى محدد قد يحدث فى الجيل التالى إذا كانت الطفرة سائدة أو بعد عدة أجيال إذا كانت الطفرة متنحية !

القصل الثالث

طرق وراثة الصفات الطبيعية والأمراض الوراثية

كما سبق أن أوضحنا ، تنقل الصفات الوراثية سواء كانت طبيعية أو مرضية من جيل إلى آخر عن طريق انتقال الكروموسومات . إذ يتم إخساب بويضة من الأم تحمل نصف عدد الكروموسومات ونصف الجينات عن طريق خلية ذكرية (حيوان منوى) تحمل نصف عدد الكروموسومات والجينات من الأب .

دراسة شجرة العائلة لمعرفة طرق انتقال الأمراض الوراثية

أى صفة في الفرد يحددها على الأقل عاملان وراثيان أحدهما قادم من الأم والآخر من الأب . وهذان العاملان موجودان على نفس المكان من أزواج الكروموسومات المتماثلة . ويتوقف ظهور الصفة الوراثية على ما إذا كانت هذه الصفة سائدة (تظهر مع وجود عامل وراثى واحد) أو صفة متنحية (تظهر مع وجود عاملين وراثيين يحددان هذه الصفة) . واتضحت هذه الحقائق من خلال دراسات مندل عن انتقال الصفات الوراثية ، والتي أشرنا اليها في مطلع هذا الكتاب .

ودراسة طرق انتقال الأمراض الوراثية من جيل إلى جيل توسع كيفية توارثها ، وتتكشف في ضوء هذه الدراسة احتمالات تكرار ظهور هذه الأمراض في الأجيال القادمة من نسل الفرد المصاب بمرض وراثى ، أو في إخوته من الذكور أو الإناث . تتم دراسة شجرة العائلة بدئا بدراسة الشخص المصاب سواء كان ذكرا أو أنثى ، ويوضع سهم على الشخص المصاب . ويرمز للذكر برمز و مربع ، □ بينما للأنثى برمز و دائرة ، ○ . ويظلل الرمز الدال على الفرد المصاب حتى يمكن التفرقة بينه وبين الشخص غير المصاب .

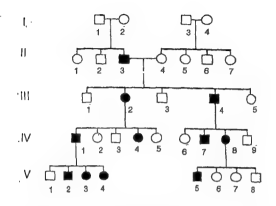
وعند رسم شجرة العائلة يبدأ بالحصول على التاريخ العائلي للإصابة من كل من والذي الطفل أو أقاريه أو من المصاب نفسه ، ثم يرسم باقي إخوته ، كما تسجل المعلومات عن والديه وإخوتهما ووالديهما . ويتم تحديد أى فرد أصيب بأى مرض أو تشوه ، وخاصة الحالات الممائلة لحالة الفرد المصاب . ويتم تسجيل حالات الزواج بين الأقارب إن وجدت ودرجة القرابة بين الزوجين في كل منها - سواء كانا أولاد عم أو أولاد خالة أو درجة أبعد من ذلك . ويرمز للزواج بخط يصل بين الزوجين ، ويكون الخط فرديا إذا لم تكن هناك صلة قرابة بينهما ، ومزدوجا إذا كانت هذه الصلة موجودة . ويرمز لطالات الإجهاض برمز و مثلث ، △ (أو دائرة مغلقة مظللة ●) . كما يرمز للفرد غير المعروف جنسه بشكل و معين ، ◇ .

ومن الأفضل تسجيل شجرة العائلة على مدى ثلاثة أجيال . كما يجب أن تشتمل الشجرة على أى شخص آخر مصاب وتسجل درجة القرابة الخاصة به .

١ - شجرة العائلة في الأمراض الوراثية السائدة :

يظهر المرض الوراثى السائد فى حالة وجود عامل وراثى (جين) واحد غير طبيعى ، أى أن الجين المرضى يظهر على أحد الكروموسومين فقط بينما نظيره على الكروموسوم المماثل يكون طبيعيا . وعادة ما يتضع من دراسة شجرة العائلة (شكل ٥) أن أحد الوالدين مصاب بنفس المرض ، قد يكون الأم أو الأب ، بينما الوائد الآخر يكون طبيعيا تماما ولا يحمل المرض .

ويظهر نفس المرض في أبناء أي شخص مصاب ، باحتمال قدره ٥٠ في



شكل (°): شجرة العائلة في الأمراض الوراثية السائدة. الشكل المظلل يشير إلى ذكر أو أنش مصابين بالمرض ، والشكل المقرخ لذكر أو أنش سليمين .

المائة سواء كانوا نكورا أم إناثا ، أى لا يوجد تأثير للجنس على ظهور المرض .

ومن مظاهر الأمراض الوراثية السائدة أنها تغتلف في شدتها من فرد إلى آخر . وقد تكون أعراض المرض بسيطة جدا أو غير ملحوظة لدرجة أن يظهر المرض في جيل الآباء ، ولكنه يعود ليظهر ثانية في جيل الأبناء . وهذه الظاهرة تسمى « تعدى الأجيال » . وإذا نظرنا لشجرة العائلة نجد أن انتقال المرض يظهر بشكل رأسى ، أي من جيل لآخر وليس له علاقة بزواج الأقارب .

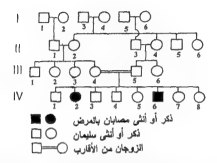
٢ ـ شجرة العائلة في الأمراض الوراثية المتنحية :

تظهر أعراض المرض الوراثي المتنحى في الفرد إذا كان الجين المسبب للمرض مزدوجا ، أي موجودا في كلا الكروموسومين المتماثلين ، ويكون كل المرض مزدوجا ، أي موجودا في كلا الكروموسومين المتماثلين ، ويكون كل من الوالدين (الأب والأم) حاملا المعرض بمعنى أنه يحمل أحد الجينات المسببة للمرض ، ولذلك تنقل الجينات المرضية من كل من الوالدين لتصيب ٥٠ في المائة من أطفالهما ، وهكذا فإن احتمال ظهور نفس المرض الوراثي في الأبناء مع كل حمل جديد يكون على أساس ٢٥ في المائة مصابون بالمرض ، و٥٧ في المائة غير مصابين به ، ومن بين نسبة الـ ٥٧ في المائة غير المصابين بالمرض مثل غير المصابين بالمرض ، فإن ٥٠ في المائة يكونون حاملين للمرض مثل والديهم ، و ٥٥ في المائة تكون العوامل الوراثية لديهم طبيعية ، والمعروف أن حامل المرض لا نظهر عليه أي أعراض مرضية .

وإذا نزوج شخص حامل للمرض من شخص آخر لا يحمل المرض ، فإن المرض لا يظهر في أي من الأبناء . أما إذا تزوج شخص مصاب بالمرض من شخص آخر عنده نفس الإصابة ، فإن احتمال حدوث المرض في الأبناء يكون بنمبة ١٠٠ في المائة ، أي أن جميع الأبناء يصابون بنفس المرض . وهذه من الحالات النادرة جدا في الأمراض الوراثية ، حيث اتضح أن الأعراض في بعض الأمراض قد تكون متشابهة جدا بالفحص الاكلينيكي بينما يكون لها أكثر من سبب وراثي . فقد لوحظ مثلا أنه إذا تزوج شخص مصاب بالصمم الوراثي المتنحى من أمراة مصابة بالصمم أيضا ، فإن إصابة الأبناء في بعض الزيجات تكون بنسبة ، ١ في المائة حيث تكون الجينات المرضية متماثلة في هذه الحالة . وفي زيجات أخرى كانت إصابة الأبناء بالصمم منعدمة ، وهذا يدل على أن الجينات المرضية منعدمة ، وهذا يدل على أن الجينات المرضية مفتلفة في الزوجين . ومن هنا كانت أهمية التشخيص الدفيق للأمراض الوراثية على مستوى الجينات ،

ويتضح بدراسة رسم شجرة عائلة الأفراد المصابين (شكل ٦) أن

المرض يظهر فى نفس الجيل ـ الإخوة والأخوات وأولاد العم أو الخال ـ أى أن النمط المرضى يكون مستعرضاً وليس طوليا كما هو الحال فى الأمراض الوراثية السائدة .



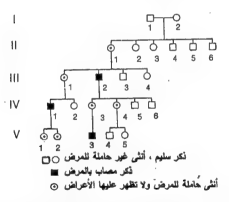
شكل (١): شجرة العائلة في الأمراض الورائية المتنحية . لاحظ الخط المردوج الذي يشير إلى الأزواج الأقارب .

ويزداد احتمال ظهور الأمراض الورائية المتنحية النادرة في أبناء زيجات الأقارب حيث إن تماثل الجينات بين الزوجين يكون أكثر حدوثا في هذه الحالة بالمقازنة بالزيجات بين غير الأقارب .

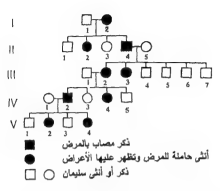
٣ - شجرة العائلة في الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس:

تظهر هذه الأمراض نتيجة لوجود الجين المرضى على كروموسوم الجنس "X"، ولهذا تختلف حدة وأعراض المرض طبقا لجنس المريض، فتكون أشد وطأة فى الذكر حيث إن خلاياه الجسدية تحتوى على كروموسوم "X"، واحد بينما كروموسومه الجنسى الآخر هو "Y"، أى "XX"، أما فى الأنثى فيكون المرض أقل شدة ولا تظهر أى أعراض حيث إن خلاياها الجسدية تحتوى على كروموسومين "XX"، ولهذا تكون الأنثى حاملة

المرض فقط بينما تظهر أعراض المرض على الذكر (شكل ٧ - أ) . وهذه الطريقة لانتقال المرض من الأبثى للذكر لها نوعان : نوع سائد ونوع متنع . والأمراض المرتبطة بالجنس السائدة تظهر أعراضها في الأنثى عندما يكون أحد الجينات المرضية على الكروموسوم """ ويكون الجين المناظر له على الكروموسوم """ المماثل طبيعيا . والأنثى الحاملة لهذا المرض تكون أو نكورا . ولهذا فإن شعرة العائلة في هذه المجموعة من الأمراض أو نكورا . ولهذا فإن شجرة العائلة في هذه المجموعة من الأمراض (شكل ٧ - ب) تشبه نظيرتها في الأمراض الوراثية السائدة ، ولكن الاختلاف الرئيسي هنا هو عدم انتقال الصفة المرضية من أي ذكر مصاب لابنه ، ونلك لأن الابن يرث كروموسوم """ من أبيه - ولهذا يصبح نكرا . والجين المرضي موجود على الكروموسوم """ وليس """ .



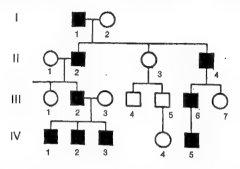
شكل (٧ - أ): شجرة العائلة في الأمراض الوراثية المنتحية المرتبطة بالجنس (العامل الوراثي موجود على الكروموسوم X). تشير الدائرة التي يداخلها نقطة إلى ألثى حاملة للمرض ولا تظهر عليها أعراضه.



شكل (٧- ب): شجرة العائلة في الأمراض الوراثية السائدة المرتبطة بالجنس.

ومن مميزات الوراثة المرتبطة بالجنس (الكروموسوم "X") أن المرض يكون أكثر انتشارا في النكور عنه في الإناث . وكما سبق أن شرحنا ، فإن المرض لا ينتقل من الأب لابنه ، وإنما ينتقل من الأم الطبيعية (في حالة الوراثة المتنحية) حاملة المرض إلى ٥٠ في المائة من أبنائها النكور فتظهر عليهم أعراض المرض ، بينما ينتقل إلى ٥٠ في المائة من أبنائها الإناث حيث يكن حاملات للمرض ولا تظهر عليهن أعراضه ، ثم ينتقل إلى ٥٠ في المائة من أبنائهن الذكور .. وهكذا . وأشهر أمثلة لهذا النوع من الأمراض الوراثية ، مرض عمى الألوان ومرض سيولة الدم (الهيموفيليا) .

للنكور فقط: أما بالنسبة للكروموسوم الجنسى الآخر ، وهو الكروموسوم "Y" ، فلم يمكن حتى الآن تحديد أي صفة مرضية عليه ، ولكنه يحمل على نراعه القصيرة العامل الوراثي "'SRY" الذي يحدد الجنس أي الذكورة . وهذا العامل الوراثي هو المسئول عن تكوين الخصية في الجنين ، وما يتبعها من تطورات في التكوين الطبيعي للأعضاء التناسلية في الذكر نتيجة لإفراز هورمونات جنينية معينة . كما يحمل الكروموسوم "Y" عوامل وراثية تحدد طول القامة وكبر حجم الأسنان ، ووجود الشعر على الأذن الخارجية ، وتنتقل هذه الصفات من الذكور إلى الذكور فقط ولا تظهر في الإناث (شكل ٨) .



شكل (^): شجرة العائلة في الصفات الموروثة على الكروموسوم Y (للنكور فقط).

زواج الأقارب وأثره على ظهور الأمراض الوراثية

مما سبق يمكن للقارىء أن يستنتج بنفسه أسباب خطورة زواج الأقارب حيث تزداد نسبة تشابه الجينات المرضية على الكروموسومات المتماثلة في الأقارب عنها في غير الأقارب مما يزيد من احتمالات ظهور أمراض وراثية متنحية ، وخاصة الأمراض الوراثية النادرة .

ويمكن تلخيص الأساس العلمي لهذه الظاهرة كما يلي :

تكون نسبة التشابه أو التطابق بين الجينات في أى فردين في المجتمع منعدمة إلا في حالة التوائم من بويضة واحدة ، حيث إن هذه التوائم تتكون من انشطار البويضة العلقحة التى تكون أول خلية فى الجنين . وعند انقسام هذه البويضة العلقحة يتكون منها توءمان متعاثلان تعاما ، تصل نسبة تطابق الجينات بينهما إلى ١٠٠ فى العائة . ومع انتقال الجينات من الوالدين لأطفالهما عن طريق انقسام الخلايا الجنسية وانفصال الكروموسومات وتوريث نصفها فقط عن طريق الأب والنصف الآخر عن طريق الأم ، فإن تعاثل الصفات الوراثية بين الأب أو الأم وأى من أبنائهما يكون بنسبة أو وهو ما يسمى بمعامل القرابة » .

ويوضح الجدول (٣) نسبة تشابه الجينات بين الأقارب أو (معامل القرابة) .

جدول (٣) : نسبة تشابه الجينات تبعا لدرجة القرابة

نسبة تشابه الجينات "F"	درجة القرابة
1 2	الأب ـ الابنه أو الابن
	أو الأم ـ الاينة أو الاين
1	النوائم من بويضة واحدة
1 2	الإخوة أو الأخوات
1/1	الخال ابنة اخته
1	أولاد العم وأولاد الخال في نفس
	الوقت (قرابة مزدوجة)
17	أولاد العم أو أولاد الخال

وهذا التثباية في الجينات بفسر زبادة احتمال تشابه الجينات المرضية مما يمبيب ظهور الأمراض الوراثية المتنحية في أبناء الأزواج الأقارب، خاصة أنه من المعروف أن كل فرد طبيعي المظهر يحمل ضمن جيناته على الأقل ٥ أو ٦ جينات تسبب ظهور أمراض وراثية متنحية إذا جمعت الصدفة غير السعيدة بينها وبين مثيلات لها في الزوج أو الزوجة ، وتزيد احتمالات هذه الصدفة في زواج الأقارب . ومن الأمثال الشعبية الشائعة أن و العرق بمد لسابع جد ، ، وفي الحديث النبوى الشريف و تخيروا لنطفكم فإن العرق دساس ، ، وكذلك ، اغتربوا لا تضووا ، . وكلها تحذر من زواج الأقار .. . كما أن الدين الإسلامي يمنع الزواج بين الاخوة والأخوات ، وبين الآباء وأبنائهم ، وبين المرء والخال أو الخالة (كما كان شائعا في الجاهلية) نظر ا لدرجة القرابة الشديدة مما يزيد من احتمال تشابه الجينات المرضية . كما أن القانون الأمريكي في معظم الولايات الأمريكية يمنع زواج الأقارب (أولاد العم أو أولاد الخال). وتظهر عادة زواج الأقارب في المجتمعات المنعزلة جغرافيا أو اجتماعيا ، وفي كثير من البلدان العربية ، واستمرار هذه الظاهرة رغم اتساع مساحة العلاقات بين المجتمعات المختلفة يستدعى دراسات اجتماعية دقيقة للوقوف على أسبابها الحقيقية . ومن المتوقع أن تقل حدة هذه المشكلة أو تختفي في المستقبل القريب ، خاصة بعد زيادة وعي أفراد المجتمع بخطورة هذه العادة الاجتماعية على أطفالهم في المستقبل.

وقد أنبنت دراسات عديدة على المستوى المحلى والدولى ارتفاع نسبة حدوث الوفيات بين الأطفال حديثى الولادة وزيادة معدل التشوهات والتخلف العقلى نتيجة لزواج الأقارب ، وهو ما يشير إلى أن الظاهرة ما زالت مستمرة حتى الآن ولم تفلع الجهود في منعها .

وهناك اعتقاد شائع أنه ما دام لم يظهر أى مرض وراثى فى العائلة فإن زواج الأقارب لن يكون ضارا فى هذه الحالة . وهو اعتقاد غير صحيح ، لأن انتقال الصفة الوراثية المتنحية قد يستمر من جيل إلى آخر دون أن يلتقى زوجان يحملان نفس الجين المتنحى المرضى . ولذلك تظهر أول علامة على وجود هذا العرض الوراثى فى هذه العائلة عند اقتران هذين الزوجين ، حيث يكون طللهما أول ضحية تعانى من هذا المرض الخطير تليها ضحايا أخرى بنسبة تكرار ٢٥ فى المائة فى كل طفل جديد .

ويمكن الاستدلال على ذلك بمثل بسيط ، فإنه إذا تزوج شخص بابنة عمه ، وكان لهما عم مصاب بمرض وراثى متنح نادر الحدوث مثل مرض الفينيل كيتونيوريا (أحد أنواع التخلف العقلى) فإن احتمال إصابة طفلهما بهذا المرض يساوى $\frac{1}{10}$ ، أى $\frac{1}{10}$ (احتمال أن يكون الأب والأم حاملين لنفس المرض) مضروبا فى $\frac{1}{10}$ (احتمال أن يكون الزوجان حاملين لنفس المرض) مضروبا فى $\frac{1}{10}$ (احتمال إصابة الطفل بنفس المرض)

$$= \frac{\gamma}{r} \times \frac{\gamma}{r} \times \frac{1}{3} = \frac{\gamma}{r\eta}$$

بينما إذا كان الزوجان من غير الأقارب فإن احتمال الإصابة بهذا المرض يقدر به المحتمد ككل ولك يقدر به المجتمع ككل ولك عزيزى القارىء أن تقارن بين النسبتين 1.. فهل ما زلت مصمما على الزواج من ابنة عمك لجمالها أو لمالها ؟

تقدم سن الأم أو سن الأب عند الإنجاب وآثاره الوراثية

سبقت الإشارة إلى أن تكوين البويضة في الأم والحيوانات المنوية في الأب (انظر الانقسام الاختزالي و الميوزي) يحدث في الخلايا الجنسية (المبيض للأنثى والخصية للذكر) . ولهذا يجب أن نمعن النظر في الاختلافات في انقسام الخلايا وانشطار الكروموسومات بين الذكر والأنثى ، ولك لنفسير ظاهرة علمية معروفة وهي زيادة حالات اختلال عدد الكروموسومات مع تقدم سن الأم عند الإنجاب (أهم هذه الحالات هو مرض

داون الذى ينتج عنه تخلف عقلى بسبب زيادة فى عدد الكروموسوم رقم (٢١) فيصبح ثلاثة بدلا من اثنين) وكذلك زيادة الأمراض الناتجة عن اختلال الجينات ـ أى الطفرات ـ نتيجة كبر سن الأب عند الإنجاب .

لماذا تحدث هذه الظاهرة فى الأنثى ؟ يحدث الانقسام الميوزى الأول فى خلايا المبيض فى الأنثى ليختزل عدد الكروموسومات من ٤٦ إلى ٣٧ كروموسومات من ٤٦ إلى ٣٧ كروموسوما . يبدأ هذا الإنقسام فى خلايا المبيض للأنثى وهى مازالت جنينا ، ويتوقف فى حوالى الشهر الخامس أو السادس من عمرها الجنينى فى مرحلة من المراحل الأولى للانقسام الميوزى ، ويبقى فى هذه المرحلة حتى تخرج أول بويضة فى عملية التبويض استعدادا لحدوث التاقيح فى سن ١٧ سنة .

وتستكمل خلية المبيض المكونة لآخر بويضة انقسامها في حوالي سن ٥٠ سنة . ولهذا فإن الأنثى عند ولانتها تكون مزودة بمخزون من البويضات يتكون من ٧٥٠٠٠٠ بويضة غير مستكملة لعملية الانقسام الاختزالي الأول . ومع طول فترة اختزان هذه البويضات ـ حيث تستكمل بويضة واحدة انقسامها كل شهر من كل مبيض بالتبادل ـ على مدى الحياة الإنجابية للأنثى ، يزداد حدوث اختلال في توزيع الكروموسومات . ولهذا يزداد حدوث الأمراض الوراثية الناتجة عن خلل في انقسام الخلية ، وخاصة زيادة عدد الكروموسومات عما . ذلك أن الغالبية العظمى من حالات اختلال عدد الكروموسومات تكون نتيجة لسوء توزيع الكروموسومات في الانقسام الميوزي (الاختزالي) الأول ، ولا يستكمل الانقسام الميوزي الثاني إلا بعد حدوث التقيع للبويضة .

ماذا يعدث في الرجل؟ أثبتت الدراسات الإحصائية أن ظهور الأمراض الوراثية السائدة في الأطفال مثل مرض والأقزمة ، (الإيكوندروبليزيا) ومرض و إيبرت ، تصاحبه زيادة عمر الأب عند الإنجاب على ٤٥ منة ، وينك يزداد احتمال إنجاب أطفال مصابين بمثل هذه الأمراض . ويرجع السبب في ذلك إلى تكرار انقسامات الخلايا الجرثومية في الخصية ، والذي

يؤدى إلى إفراز الملايين من الحيوانات المنوية يوميا . ومع كثرة الانقسامات تزداد فرصة حدوث الطفرات الجينية التي يتعرض لها الإنسان ، وذلك نتيجة لعوامل عديدة مطفرة في البيئة مثل التلوث بالمبيدات أو الإشعاع أو الكيماويات .

ومما سبق ينضم أن أفضل مرحلة عمرية لإنجاب أطفال أصحاء بالنسية للرجل والمرأة هي بين ٢٥ - ٣٥ عاما . وفضلًا عن ذلك ، فإن هذه السن ملائمة جدا بالنسبة للحالة الصحية والاجتماعية للزوجين .

من المسئول عن تحديد جنس الجنين الأم أم الأب ؟

أثبتت الدراسات أن الزوج هو المسئول عن جنس الجنين الذى تحمله زوجته ويتحدد جنس الجنين منذ اللحظة الأولى لدخول الحيوان المنوى فى البويضة ويحما سبق أن عرفنا فإن عدد الكروموسومات فى كل فى البويضة والحيوان المنوى هو ٢٣ كروموسوما ، واحد منها فقط كروموسوم جنسى وحيث إن الزوجة كروموسوماتها الجنسية فى الخلية الجسدية تكون "XX" ، فإن خلاياها الجنسية فى البويضة بعد الانقسام الاختزالي لا تحمل إلا كروموسوم "X" واحد فقط ، أما الحيوان المنوى فى الزوج فهو مكون من خلية واحدة ناتجة عن الانقسام الاختزالي للخلايا ، وحيث إن كروموسومات الزوج الجنسية فى الخلية الجسدية تكون "XY" فإن كل كروموسومات الزوج الجنسية فى الخلية الجسدية تكون "XY" فإن كل حيوان منوى بعد الانقسام الاختزالي إما أن يحمل كروموسوما جنسيا "Y"

اذلك إذا أنتحت بويضة الزوجة بحيوان منوى يحتوى على كروموسوم "Y"، تكون أول خلية للجنين "Y"، أي أن الجنين سيكون نكرا . وإذا أقحت البويضة بحيوان منوى يحتوى على كروموسوم "X"، تكون أول خلية للجنين "XX"، أي أن الجنين سيكون أنثى . ولذلك فإنه مع كل حمل يكون اهتمال التلقيح بحيوان منوى يحتوى على كروموسوم "X"، أو كروموسوم "Y"، هو ٥٠ في المائة ، أي أن الاحتمال متساو . والموامل

التى تعدد ما إذا كان التلقيح بتم بحيوان منوى يحمل كروموسوم "X" (أنثى) أو حيوان منوى يحمل كروموسوم "Y" (نكر) غير معروفة تماما حتى الآن ، والذي يقرر ذلك ويحدد هو إرادة الله وحده جل شأنه(").

وتجرى حاليا محاولات من العلماء فى الخارج لفصل الحيوانات المنوية التى تحمل الكروموسوم "Y" لتجرى به عمليات التلقيح الصناعى (طفل الأنابيب) لمن يرغبون فى إنجاب نكور . ولكن هذه العمليات معقدة ومكلفة ولا توجد ضرورة فعلية لإجرائها .

بعض المعتقدات الخاطئة الشائعة عن الأمراض الوراثية

هذه أمثلة لبعض المعتقدات الخاطئة الشائعة عن الأمراض الوراثية والتشوهات الخلقية ، وهي حصيلة خبرة عملية امتدت لحوالي ثلاثين عاما تضمنت تقديم الاستشارات الوراثية لعديد من العائلات العربية والأمريكية وغيرها في مختلف أنحاء العالم ، وكذلك المشاركة في الكثير من المؤتمرات العلمية الدولية . والهدف من استعراض هذه الأفكار الخاطئة هو أن نصححها في ضوء المعلومات العلمية المتاحة حاليا :

و هذا المرض ليس وراثيا لأنه لم يسبق أن ظهر في أي قرد من أقراد عائلتي ۽ .

كثيرا ما يسمع الطبيب هذه العبارة تتردد على لسان والدى الطفل المصاب بمرض وراثى ، خاصة بعد أن يقوم الأب والأم بسؤال والديهما وباقى أفراد الأسرة من كبار السن عما إذا كان هذا المرض قد ظهر فى أى شخص فى الأسرة من قبل ، فتكون الإجابة بالنفى .

 ^(*) أول من أشار إلى هذه المعليقة العلمية هو القرآن الكريم في قوله تعالى في الآبتين
 ٤٠ و ٤٠ من سورة النجم .. ﴿ وأنه خلق الزوجين الذكر والأنش من نطقة إذا تثنن ﴾ .

وهنا نود أن نوضح أن كلمة « مرض وراثى » لا تعنى بالضرورة أن المرض ـ بشكله الذى نراه ـ سبق أن ظهر فى العائلة . فوراثة المرض شىء مختلف تماما عن وراثة النقود أو الأرض أو العقارات .

وردا على المفهوم الخاطىء الذى ورد على لمان والدى الطفل ، نقول إن الأمراض الوراثية ـ كما سبق أن عرفنا ـ لها أسباب عديدة . فقد يكون المرض انتجا عن اختلال فى الكروموسومات عددا أو تركيبا ، أو يكون ناتجا عن عيب فى أحد الجينات سواء أدى هذا الجين إلى حدوث مرض وراثى متنح أو سائد أو مرتبط بالجنس .

وفيما يلى سنلقى الضوء على الأسباب العلمية التى تفسر إصابة أول لحفل من العائلة بمرض وراثى :

□ إذا كان المرض ناتجا عن اختلال في الكروموسومات عددا أو تركيبا . في أغلب الحالات يكون الطفل هو أول فرد بالعائلة يصاب بالمرض لأن الإصابة تكون نتيجة لاختلال في توزيع الكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي الاختزائي (الميوزي الأول) في أحد والديه ، ولذلك تحتوي البويضة أو الحيوان المنوى على كروموسوم أكثر أو أقل ، بينما يكون الوالدان وأفراد الأسرة الآخرون طبيعيين تماما . والطفل المصاب مثلا بزيادة في الكروموسوم رقم ٢١ (الطفل المنغولي) عندما ينجب فإن ، ٥ في المائة من أبنائه يكونون عرضه للإصابة بنفس المرض . لذلك يعتبر المرض وراثيا لأنه ينتقل من الشخص المصاب لأولاده ، ولأنه يحدث نتيجة لعيب في الكروموسوم المحالة الجينات (المورثات) . وإذا كان أحد الوالدين حاملا لكروموسوم رقم ٢١ المنتقل إلى الكروموسوم ١٤ والملتصق به ، يمكن أن تحدث عدة حالات ولادة لأطفال طبيعيين قبل ولادة أول طفل مصاب في الأسرة .

 □ إذا كان المرمض ناتجا عن جين يؤدى إلى مرمض وراثى سائد ، فإن ظهور أول طفل مصاب في العائلة يكون نتيجة لحدوث طفرة في أحد الجينات فى الخلايا الجنسية (الجاميطية) اللأب أو الأم. وغالبا - وليس دائما - . ما يكون السبب فى ذلك هو كبر سن الأب عند الإنجاب ، أو بسبب تعرضه للمطفرات خلال ممارسته لعمله ، كأن يكون ، مثلا ، فنى أو طبيب أشعة لا يتبع الاحتياطات اللازمة عند إجراء الأشعة السينية للمريض . والطفل الذى يظهر لأول مرة فى العائلة مصابا بمرض وراثى سائد ، يصل احتمال ظهور المرض فى أولاده إنانا أو ذكورا إلى ٥٠ فى المائة .

□ إذا كان المرض ناتجا عن جين يؤدى إلى مرض وراثى متفع ، فإن الوالدين يكونان طبيعيين وحاملين للصفة الوراثية المتنحية ، وظهور أول طفل في العائلة مصاب بالمرض يعتبر دليلا كافيا على أن الوالدين حاملان لهذا المرض ، وقد يكون والداهما هما أيضا حاملين لنفس المرض ولكن لم يظهر لمدة أجيال ، ولكن بظهور أول طفل مصاب بالمرض ، فإن احتمالات تكرار الإصابة في أطفال آخرين لنفس الأسرة تقدر بـ ٢٥ في المائة .

□ إذا كانت الإصابة ناتجة عن مرض وراثى مرتبط بالجنس (أى محمول على الكروموسوم الجنسى "X'"). في هذه الحالة فإن والدة الطفل المصاب قد تكون أول أنثى في العائلة تحمل هذه الطفرة المرضية ، أو تكون هذه الطفرة قد حدثت في الخلايا الجنسية لوالدها أو والدتها . وعادة ما تحدث هذه الطفرة في الخلايا الجنسية لجد الطفل المصاب بالمرض نتيجة إنجابه لوالدة الطفل في سن متأخرة ، لذلك فإن ظهور مرض ورائى مرتبط بالجنس في نكر بالعائلة لأول مرة ، يكون مصحوبا في معظم الحالات بتقدم سن الجد للأم . ومن ذلك تتضح أهمية عامل المن عند الإنجاب على مدى ثلاثة أجيال متعاقبة .

وقد تكون أم الطفل المصاب حاملة للمرض ، وكذلك أخته وخالته وجنته لأمه ، دون أن يظهر المرض على أى ذكر بالعائلة قبل ذلك . ولذلك فإنه ينبغى بعد ظهور أول طفل مصاب بمرض وراثي متنح مرتبط بالجنس ، التأكد مما إذا كانت أمة حاملة للهذا المرض ، فإن الإصابة به يمكن أن تتكرر في ٥٠ في المائة من أولادها الذكور . أما

إذا كان ظهور المرض بسبب طفرة مرضية ، فإن المرض لا يتكرر في الأبناء الذكور ، ولكن الطفل المصاب ينقل المرض إلى ٥٠ في المائة من أبنائه الإناث فيصبحن حاملات للمرض حيث يظهر في ٥٠ في المائة من أبنائهن الذكور .

و ابنى مصاب بشقة أرنبية لأن زوجتى توحمت أثناء الحمل على أرثب، وهكذا ظهر هذا في ابنناه.

لا يرجد شيء في الطب اطلاقا اسمه (الوحم » . إذ يمكن للأم أن ترى أشياء كثيرة خلال العمل دون أن يؤثر ذلك على تكوين جنينها . أما الشفة الأرنبية فتتنج بصفة عامة عن عوامل وراثية متعددة ، وعوامل بيئية مثل نقس العناصر الغذائية أو تناول أدوية معينة في أثناء فترة تخليق الجنين .

دكيف يكون هذا المرض وراثيا ولم تظهر التحاليل الدقيقة المتخصصة أي عيب في الكروموسومات ، ؟

نؤكد مرة أخرى أن الغائبية العظمى من الأمراض الوراثية (يزيد ما عرف منها حتى الآن على ٢٠٠٠ مرض) لا تصاحبها تغيرات في الكروموسومات، ولكنها أمراض تورث بسبب عبوب فى الجينات (المورثات) وليس فى الكروموسومات. فالكروموسومات وإن كانت فعلا تحمل هذه الجينات، فإن أى اختلالات بها لا تظهر عند تحليلها وفحصها بالميكروسكوب. ويمكن رؤية المعبوب فى الكروموسومات فقط عندما يكون العبيب الوراثي فى عند أو تركيب الكروموسومات ، نذلك فإنه من المترقع ألا تظهر عبوب الكروموسومات فى كل الأمراض الوراثية وإنما فى القليل

د هذا المرض ليس سائدا لأنه لم يظهر في كل أطفال الأسرة ، .

فى حديثنا السابق عن احتمالات الإصابة بالأمراض الوراثية السائدة فى الأجيال المُتعاقبة ، قلنا إن احتمالات انتقال الأمراض إلى الأطفال عند إصابة الأب أو الأم بالمرض تقدر بـ ٥٠ فى المائة فقط ، ولا تصل إلى ١٠٠ فى

المائة أبدا إلا في أحوال نادرة سبق أن ذكرناها ، مثلا عند زواج فردين مصابين بنفس المرض الوراثي المتنحي .

و لماذا ظهر هذا المرض الوراثى المنتدى فى أطفائى أنا وزوجتى
 (وهى قريبة لى) ولم يظهر فى أطفال شقيق زوجتى المتزوج من شقيقتى
 أو فى أى طفل آخر فى العائلة ؟ »

التفسير العلمى لهذه الظاهرة هو أنه قد يكون شقيق الزوجة والشقيقة حاملين لهذا المرض ، وشاءت إرادة الخالق عز وجل ألا يظهر المرض في أي من أطفالهما حتى الآن ، ولكن قد يحدث ذلك في أطفال آخرين لهما في المستقبل . ذلك أنه مع كل حمل ، هناك احتمال قدره ٢٥ في المائة أن يظهر المرض في الأطفال ، واحتمال أكبر نسبته ٥٠ في المائة ألا يظهر ، حتى أنه في بعض العائلات قد يظهر المرض المتنحى أو السائد في كل الأطفال أي بنسبة ١٠٠ في المائة ، لأن الصدفة ليس لها ذاكرة فقد لا تحدث إطلاقا أو تحدث كل مرة أو تحدث بنسبة ٢٠٠ في المائة الخ .

 و قال ثي الطبيب إنه يمكن دراسة الكروموسومات من الغشاء المخاطئ المبطن للفم ع .

تستدعى دراسة الكروموسومات أخذ عينة غير مجلطة من الدم حتى يمكن زراعة كرات الدم البيضاء التى تنمو فى أنبوية الاختبار ، ويمكن دراسة الكروموسومات منها بعد حصادها . أما خلايا الغشاء المخاطى المبطن الفم فتصلح فقط لدراسة كروماتين الجنس بعد فرد هذه الخلايا على شرائح زجاجية وتثبيتها عليها وصباغتها كيميائيا وفحصها بالميكروسكوب بالمدممة الزيتية (تكبير ١٠٠٠ مرة) . وبذلك يمكن دراسة كروماتين الجنس (بار) الذي يظهر فى خلايا الأنثى على شكل جسم بيضاوى صغير ملتصق بالجدار الداخلى للنواة بنسبة تتراوح بين ١٠ - ٠٠ فى المائة ، وهو يمثل واحدا من الكروموسومين "٣" ولا يظهر فى خلايا الذكر الطبيعى . كما يمكن أيضا لدراسة كروماتين الجنس "٣" بطرق صباغة أخرى ، وفحص الخلايا دراسة كروماتين الجنس "٣" بطرق صباغة أخرى ، وفحص الخلايا

بالميكروسكوب الفلوريسيني بدرجة تكبير ١٠٠٠ مرة أيضا ، وهو يدل على وجود الكروموسوم "Y" الذي يحدد الذكورة . وهكذا فإن فحص كروماتين الجنس من خلايا الغشاء المخاطى المبطن المف يمكن أن يكون طريقة سريعة لتحديد الجنس ، ولكنه يحتاج للتأكيد عن طريق فحص الكروموسومات في خلايا الدم بعد زراعتها .

و مل تعتبر كل التشوهات الخلقية أمراضا وراثية ؟ على المناس المناس

بالقطع لا . ومن هنا كانت أهمية معرفة التاريخ الدقيق للحمل وإجراء التحاليل المعملية الدقيقة بالإضافة للملاحظة الاكلينيكية الخبيرة . فمن المعروف أن بعض التشوهات الخلقية التى تشبه الأمراض الوراثية تظهر كميوب في التكوين عند ولادة الطفل ، وسببها بيثى نتيجة تعرض الأم في أثناء الحمل - وخاصة في الشهور الثلاثة الأولى منه - لبعض الأدوية وأشهرها عقار الثاليدوميد . وقد أوقف إنتاج هذا العقار فور التأكد من أنه السبب في انتشار حالات تشوهات الأطراف . كذلك قد تظهر العيوب الخلقية في الطفل نتيجة إصابة الأم ببعض الغيروسات مثل قيروس الحصية الألماني ، أو تعرضها للأشعة السبنية العلاجية أو التشخيصية . وهذه العيوب الخلقية لا تورث .

ومن ناحية أخرى فإن بعض الأمراض الوراثية التي تنتقل من جيل لآخر قد لا تظهر في صورة تشوهات خلقية ، وإنما تحدث خلال الشهور أو السنوات الأولى بعد الولادة ، أو في أي فترة من فترات العمر حتى الشيخوخة مثل مرض الزهايمر .

، كيف يكون طفلى مصابا بمرض وراثى ولا توجد صلة قرابة بينى وبين زوجتى ؟ ،

نظرا لزيادة الوعى بأن زواج الأقارب يسبب أمراضا وراثية ، يهمنا أن نشير إلى حقيقة مهمة وهى أن زواج الأقارب يزيد فقط من احتمال حدوث نوعين من الأمراض الوراثية ، أولهما . وهو الأهم ، الأمراض الوراثية المتنحية التى سبق تناولها بالتفصيل ، كما يمكن أن يزيد من حدوث الأمراض

الوراثية المتعددة العبنات ، حيث إن تماثل العبنات بين الزوجين الأقارب يساعد على تركيزها وظهورها في أبنائهما . وقد سبق أن تطرقنا أيضا إلى الأخرى للأمراض الوراثية وطرق انتقالها مما يتضح معه أن زواج الأقارب ليس هو السبب الوحيد لظهور الأمراض الوراثية وإنما أحد أهم الأمباب ، وخاصة في مجتمعنا الذي تزداد فيه نسبة زواج الأقارب .

كما تجدر الإشارة إلى أن زواج الأقارب يزيد من ظهور الأمراض الوراثية المتنحية النادرة . أما الأمراض الوراثية المتنحية الشائعة ، مثل مرض أنيميا المجور الأبيض المتوسط (البيتاثالاسيميا) فنظرا لزيادة أعداد الحاملين لهذا المرض في المجتمع ، فإن احتمالات ظهوره في أبناء غير الأقارب واردة وبنسبة عالية تتوقف على حجم انتشار الحاملين للمرض .

د هل بمكن اكتشاف ما إذا كان الجنين مصابا بأى مرض وراثى عن طريق تحليل السائل الأمنيوسى ؟ ،

لا يمكن لأى متخصص فى الأمراض الوراثية اكتشاف كل هذه الأمراض فى الجنين عن طريق تحليل السائل الأمنيوسى ، ولكن يمكن فقط اكتشاف بعض الأمراض تبعا للحالة ، وسوف نتعرض لذلك بالتفصيل فى فصل لاحق من هذا الكتاب ،

رأخبرنی أصدقائی بأنه ما دام ابنی مصاب بمرض وراثی قلا یوجد علاج له ،

هذا اعتقاد غير صحيح لأنه يمكن حاليا علاج الكثير من الأمراض الوراثية ، وخاصة عندما تكتشف مبكرا في أثناء الحمل أو بعد الولادة مباشرة . وسيتم في موضع آخر من هذا الكتاب ، سرد بعض الأمثلة لأمراض وراثية يمكن علاجها .

القصل الرابع

أمثلة لبعض الأمراض الوراثية

نظرا لأن الأمراض الوراثية المعروفة حاليا يزيد عندها على ٢٠٠٠ مرض ، لذلك سنلقى الضوء فيما يلى على بعض الأمراض الشائعة وأهم مظاهرها :

أولاً : أمراض وراثية سائدة (أ) مرض الأقزمة (الإيكوندروبليزيا) :

وهو نوع من قصر القامة الذى يورث عن طريق عامل وراثى واحد يحدد هذه الصفة السائدة ، أى ينتقل المرض من أى من الوالدين إلى ٥٠ فى المائة من أطفالهما .

وهذا النوع من قصر القامة الوراثى يعرفه الكثير من القراء ممن يتابعون بشغف مصارعة الأقزام على شاشة التليفزيون . كما يضم المتحف المصرى تمثالا شهيرا يمثل القزم ، سنب ، المصاب بالمرض وبجواره زوجته السليمة واثنان من أطفالهما ، ولعل هذا هو أول تسجيل لمرض وراثى فى العالم .

أعراض المرض :

يولد الطفل قصير القامة حيث يقل طوله عن ٥٠ سم بالرغم من استكمال فترة الحمل . كما يتميز بكبر حجم الرأس ويروز الجبهة وقصر الأنف والذراعين والفخذين ، وتكون الأصابع قصيرة ومنفرجة لا تستجيب إذا حاولنا ضمها إلى بعضها . والإصابة بهذا المرض لا تصاحبها زيادة في عدد الأصابع ، أو تشوهات في القلب ، أو تقوسات شديدة في القدم ، أو تخلف عقلى ، أو شق في سقف الحلق . وأقصى طول يصل إليه المصاب بهذا المرض هو حوالي ١٤٠ سم . ويجب متابعة نمو الفرد المصاب لتجنب حدوث أي مضاعفات ، وخاصة نتبجة لانذ لاق غضار بف الفقر ات القطنية .

ويمكن تشخيص المرض فى مرحلة مبكرة عند الولادة بملاحظة المظهر الاكلينيكي للطفل ، وبوجود شكل مميز لتغيرات العظام فى صور الأشعة على الجمجمة والأطراف والعمود الفقرى . ويجب التفرقة بين هدا المرض وبين نوع آخر من الأقزمة يورث بطريقة متنحية . وسيتم تناول هدا النوع الأخير عند شرح الأمراض الوراثية المتنحية .

(پ) مرض مارقان :

وهو عكس مرض الأقزمة حيث تظهر الأعراض على المريض في صورة طول مفرط في القامة ، وتكون الأطراف طويلة ورفيعة (الأصابع العنكبوتية) ويكون الوجه مميزا بطوله والرأس مستطيل ، كما أن الأصابع تكون لينة ويمكن ثنى مفاصل الأصابع بسهولة . ومع تقدم سن الفرد تظهر أعراض أخرى للمرض ، فتحدث تغيرات في الأوعية الدموية الكبيرة مثل الشريان الأورطي ، وارتجاع في الصمام الميترالي للقلب . كذلك تظهر أعراض قصر النظر الثمديد نتيجة لانتقال عدمة العين ، وتقوس في العمود الفقرى وتشوهات في القصري .

والتشخيص المبكر لهذا المرض مهم حتى يمكن الوقاية من هذه المضاعفات. ولا يصاحب هذا المرض أى نوع من التخلف العقلى ، وبهذا يمكن تمييزه عن مرض آخر يشبهه في الأعراض ولكنه يورث بطريقة متنصة .

(ج) مرض العضلات الميوتونى:

غالبا ما يولد الطفل المصاب بالمرض طبيعيا ، ولكن بعد بضع سنوات -

تغتلف من فرد لآخر - تبدأ ملاحظة ضعف عضلات الوجه وارتخاء فى الجفون وفى عضلات الجذع والساقين - كما يتميز وجه الطفل بعدم القدرة على التعبير . وكثيرا ما يصاحب هذا المرض إصابة عدسة العين بالمياه (الكاتاركت) .

ويجب التمييز بين هذا المرض وبين أمراض أخرى تصيب العضلات ونورث بطرق أخرى، ومن أهم سمات هذا المرض أنه إذا كانت الأم مصابة فإن أطفالها تكون إصابتهم أشد وطأة ، ويظهر فيهم المرض في سن مبكرة قد تبدأ منذ الولادة .

ثانياً : أمراض وراثية متنحية

(أ) مرض الأقرمة ، إليس قان كريقلد ، :

هذا النوع من قصر القامة الوراثي يمكن أيضا تشخيصه عند الولادة حيث تكون القامة قصيرة ، ويصاحبها قصر في الذراعين واليدين والساقين والقدمين . وتكون الأظافر قصيرة جدا ورفيعة أو غير موجودة ، وتوجد زيادة في عدد أصابع اليدين من ناحية الإصبع الصغرى (ست أصابع في اليد الواحدة بدلا من خمس) . وقد تكون هناك أيضا زيادة في عدد أصابع القدمين من ناحية الإصبع الصغرى . وفي الوجه تكون الشفة العليا قصيرة وملتصقة باللثة (تشبه الشفة الأرنبية بعد علاجها) . وفي بعض الحالات بولد الطفل المصاب وبفعه أسنان ، وكثيرا ما يكون مصابا بعبوب خلقية في تكوين الشلب .

ويجب التفرقة بين هذا المرض وأقزمة الإيكوندروبليزيا . ففي مرض و إليس فان كريفلد ، يصل احتمال تكرار المرض إلى ٢٥ في المائة ، ويكون الوائدان طبيعيين ولا تظهر عليهما أي أعراض للمرض ، وغالبا ما توجد صلة قرابة بينهما .

أما في مرض الإيكوندر وبليزيا فإنه إذا كان أحد الوالدين مصابا بالمرض

يكون احتمال تكراره فى الأطفال الآخرين ٥٠ فى المائة . وإذا كان الوالدان طبيعيين فاحتمال التكرار يكاد يكون منعدما .

كما يجب التشخيص المبكر للأقرمة الناتجة عن نقص وراثى فى هورمون النمو ، وألذى يمكن علاجه حاليا بإعطاء هورمون النمو المحضر بطرق الهندسة الوراثية ، على هيئة ثلاث حقن أسبوعيا لمدة ٦ شهور . كذلك يفيد التشخيص المبكر فى علاج الأقرمة الناتجة عن نقص هورمون الفدة الدرقية ، ويعتمد العلاج على تناول أقراص تحتوى على هورمون الفدة الدرقية بصفة .

(ب) صغر حجم الرأس وضمور المخ:

يولد الطفل وحجم رأسه أصغر بكثير من الحجم الطبيعى للرأس . وعند ملاحظة مراحل نمو الطفل نجد أنه ضميف التنبه لأمه ، ولا يبتسم لها فى المن الطبيعية لحدوث ذلك (من سن شهرين إلى ثلاثة شهور) . ويتأخر الطفل فى مراحل النمو الحركى فلا « يصلب » رأسه فى سن ثلاثة شهور » ولا يستطيع الجلوس بمفرده فى سن سنة شهور . وقد يصاب بشلل حركى وضمور فى عضلات الساقين ، وقد تحدث له نوبات صرع .

ويمكن تشخيص هذا المرض عند الولادة بقياس محيط الرأس وعمل أشعة مقطعية للمخ ، لأنه كثيرا ما يصاحب صغر حجم الرأس ظهور عيوب فى تكوين المخ على هيئة ضمور فى قشرة المخ فى أغلب الحالات .

وصغر حجم الرأس له أسباب متعددة معظمها وراثى ، والباقى غير وراثى (مثل اصابة الأم بفيروس الحصبة الألمانى أثناء الحمل) .

(ج) مرض ، فردينج هوفمان ، (ارتخاء العضلات) :

وهذا المرض أحد أنواع ضمور العضلات والأعصاب التي تورث بطريقة متنحية . وعند الولادة يلاحظ ضمور عضلات الطفل المصاب والطراوة الشديدة في جسمه ، حتى أننا إذا رفعنا الطفل وهو نائم على ظهره ـ برفع ظهره من أسفل نراعيه ـ يسقط رأسه للخلف وكذلك جذعه ، أى لا توجد لديه أية قوة عضلية .

ويصاحب هذا المرض صعوبة في التنفس ، وغالبا ما تحدث الوفاة بسبب الإصابة بالتهاب رئوى خلال السنة الأولى من عمر الطفل في الأنواع الشديدة من هذا المرض .

ويشخص المرض بدقة عن طريق الفحص الاكلينيكي ودراسة النغيرات الكهربية للعضلات .

ثالثاً : أمراض وراثية متنحية مرتبطة بالجنس

(أ) أنيميا الغول (نقص إنزيم كرات الدم "G6PD"):

يولد الأطفال المصابون بهذا المرض دون أن تظهر عليهم أى أعراض ، إلا أنه في بعض الأحيان تحدث لهم صغراء نتيجة لتكسير حاد فى كرات الدم الحمراء . ولكن فى معظم الحالات يتأخر ظهور المرض حتى تفاجأ الأم بحدوث أنيميا حادة للطفل وزيادة نسبة الصغراء فى الدم بعد أن يأكل الطفل الفول المدمس . كذلك يتغير لون البول للون البرتقالي المحمر نتيجة تكسير كرات الدم الحمراء مما يؤدى إلى نقص شديد فى مستوى هيموجلوبين الدم ، يتم علاجه مباشرة بإجراء نقل دم للطفل المصاب .

ويمكن منع تكرار حدوث هذه النوبات إذا امتنع الطفل عن تناول الفول وجميع أنواع اليقول الأخرى وبعض الأدوية التي يحددها الطبيب المتخصص . وقد لاحظت مؤلفة الكتاب أثناء عملها كطبيب نائب في قسم طب الأطفال أن هذه الحالات تزيد في موسع إثمار الفول الأخضر (الحراتي) لأن بعض الأطفال تحدث لهم نويات الأنيميا الحادة إذا أقبلوا على تناول هذا الفول .

ويمكن اكتشاف هذا المرض مبكرا بتحديد نشاط إنزيم "G6PD" في دم

الطفل عند الولادة . ويجب إجراء هذا التحليل لكل الأطفال النكور قبل أن يصبح الفول المدمس جزءا من غذائهم .

وهذا المرض مثل أى مرض وراثى متنح مرتبط بالجنس ، تحمله الأم ولا يظهر عليها أعراضه ، ولكنه يظهر فى ٥٠ فى المائة من أطفالها الذكور . ولا تصاب الإناث بهذا المرض إلا نادرا (لإصابة الأنثى أسباب وراثية معروفة لا يتسع نطاق هذا الكتاب لذكرها) .

(ب) التخلف العقلى المرتبط بالجنس (مرض : مارت بل ، أو الكروموسوم "X" الهش) :

هذا النوع من التخلف لا تظهر أعراضه عند الولادة ، ولكن كثيرا ما تلاحظ الأم تأخر النمو العقلى للطفل وخاصة التأخر في الكلام ، كما يكون كثير الحركة يعاني من صعوبة في التركيز . وعند فحص الطفل اكلينيكيا يلاحظ أن حجم رأسه كبير نوعا ما وله ملامح معينة أهمها طول الذقن وبروز الفك وكبر حجم الأننين (الأذن مطرطقة وكبيرة) ، وعند البلوغ يزداد حجم الخصيتين . وتختلف درجة التخلف من طفل لآخر .

وتكون الأم حاملة للمرض ولا تظهر عليها الأعراض ، لكنها تنقل المرض بجميع أعراضه لأطفالها الذكور باحتمال ٥٠ في المائة . وقد تظهر درجات تخلف بسيط في ٣٠٪ من أخوات الطفل المصاب ، ولهذا يمكن اعتبار هذا المرض سائدا مرتبطا بالجنس .

ويعتبر هذا المرض من أكثر الأسباب الوراثية للتخلف العقلى شيوعا في كل المجتمعات ، وتم التعرف على حالات مصابة به في مصر .

(ج) ضمور العضلات الوراثي (مرض دوشين) :

يولد الطفل طبيعى المظهر ، وتبدأ أعراض المرض فى الظهور فى سن ٢ إلى ٨ سنوات حيث يعانى الطفل من صعوبة تسلق درجات السلم أو الجرى ، ثم نزداد شدة المرض فيعجز الطفل عن القيام من مكانه إذا كان

جالسا على الأرض إلا بالتسلق على ساقيه . ويصحب هذا الضعف العضلى تضخم كانب بالعضلات يكون واضحا في و سمانة ، الرجل . وتزداد وطأة المرض في سن البلوغ حتى يصبح المريض غير قادر على المشى حيث يعتمد في تنقلاته على الكرسى المتحرك ، وتحدث الوفاة بسبب إصابة القلب .

رابعاً : أمراض وراثية سائدة مرتبطة بالجنس (الكروموسوم "x")

(أ) الكساح بسبب نقص القوسقات في الدم:

يظهر هذا النوع من الكساح في الذكور ، وينتقل إليهم من أمهاتهم ، وتكون أعراض الكساح أو لين العظام أشد وضوحا في الذكور عنها في الإناث ، اللاتي قد يكون التغير الوحيد فيهن هو نقص الفوسفات في الدم ، وأعراض المرض تشبه أعراض لين العظام الناتج عن نقص فيتامين و د ، ، ويمكن علاجه مبكرا بإعطاء الطفل كميات كبيرة من فيتامين و د ، ،

ويتم تشخيص المرض عن طريق ملحظة الأعراض حيث يزداد عرض عظام الساقين وتشوهات عظام الرسغين وأسفل القدمين ، ويظهر تقوس في عظام العقوض الصدرى . وأهم الأعراض في الأنثى -كما أسلفا - هو نقص مستوى الفوسفات في الدم مع تقوس بسيط في عظام الساقين .

(ب) مرض القم والوجه والأصابع رقم (١):

تظهر أعراض هذا المرض في الإناث عند الولادة على شكل قصر في بعض أصابع الند ، ووجود فصوص في اللمان وتشوهات في الفم والأسنان والوجه .

وهذا المرض لا يظهر فى الذكور لأن الإصابة فى هذه الحالة نكون شديدة مما يسبب إجهاض الأم مبكرا أو وفاة الجنين ، لذلك لا ترزق الأم بأطفال ذكور . ولهذا فإن هذا المرض يظهر فى الإناث فقط وتنقله الأم المصابة إلى ٥٠ فى المائة من أطفالها .

لعل القارىء قد لاحظ من الصفحات السابقة مدى تشابه أعراض الأمراض الوراثية خاصة لغير المتخصصين ، مما يستوجب أن يتم التشخيص والعلاج والاستشارة الوراثية بمعرفة طبيب متخصص وممارس لفرع الوراثة الاكلينيكية .

القصل الخامس

الاستشارة الوراثية والوصايا العشر

أولاً: الاستشارة الوراثية: متى يجب استشارة طبيب الوراثة ؟

الاستشارة الوراثية من أهم الوسائل التي يمكن بها تجنب حدوث الأمراض الرراثية . إذ أنه في الأمراض الأحراض الأخرى عامة و الوائية كما هو الحال في الأمراض الأخرى عامة و الوقاية خير من العلاج ، . وكثيرا ما يقال : الطبيب قبل المأذون .. و لتما ، !

ويمكن أن نوصى بالاستشارة الوراثية في المراحل التالية من حياة كل أسرة:

(أ) قبل الزواج :

يجب أن يستشير الشاب والفتاة المقبلان على الزواج طبيب الوراثة في حالة وجود تاريخ لأى مرض وراثى أو عيب خلقى (أى عيب في تكوين الطفل عند الولادة) في الأسرة ، وفي هذه الحالة ينبغى لكل منهما الاستفسار عن مثل هذا التاريخ المرضى في أى فرد من أفراد أسرته مهما كانت درجة فرابته ، وخاصة في الأقارب من الدرجة الأولى والثانية ، أى الإخوة والوالدان والأعمام والأخوال وأولاد العم وأولاد الخال والجدود للأب والأم ، وغالبا ما تؤدى الاستشارة الوراثية للاطمئنان ، إذ يمكن قبل الزواج إجراء التحاليل المتخصصة للخطيبين للتأكد من أنهما لا يحملان نفس المرض الوراثي الذي الدي المستقبل .

وهنا يجىء دور الطبيب فى شرح كيفية الوقاية من هذه الأمراض أو علاجها مبكرا.

وتكتسب هذه الاستشارة أهمية خاصة فى حالة وجود صلة قرابة بين الخطيبين ، وعند انتشار أمراض وراثية معينة فى المجتمع يمكن اكتشاف حامليها بإجراء تحاليل بسيطة قبل الزواج ، مثل مرض البيتاثالاسيميا (أنيميا البحر الأبيض المتوسط) الذى سنتحدث عنه باستفاضة فى موضع لاحق من الكتاب .

(ب) أثناء الحمل:

وخاصة في حالة الزوجة التي تعرضت لحالات إجهاض متكررة ، أو سبق لها ولادة طفل مصاب بعيوب خلقية أو مرض وراثي ، أو التي تناولت بعض الأدوية بدون استشارة الطبيب ، أو أصبيت أو تعرضت لأمراض فيروسية أثناء الحمل مثل الحصبة الألماني ، أو حدث لها الحمل بعد سن ٣٥ عاما ، أو لاحظت ضعف حركة الجنين أو زيادة شديدة في حجم البطن لا تتناسب مع فترة الحمل .

(ج) بعد الولادة :

1 يعد الولادة مياشرة: إذا لاحظت الأم أى عيوب خلقية ولو طفيفة فى تكوين المولود، وخاصة إذا ظهرت هذه العيوب فى أعضاء مختلفة من الجسم. ويجب التدفيق فى معرفة جنس المولود، والتأكد من عدم وجود أى تشوهات فى الأعضاء التناسلية الخارجية. وتعتبر الحالات غير الواضحة الجنس من الحالات التى يجب أن تحول فورا لطبيب الوراثة ليجرى جميع التذاليل اللازمة للتأكد من الجنس.

كما أن إصابة المولود بالتهابات متكررة أو نزيف أو زيادة في سرعة التنفس أو غيبوبة أو صفراء أو تشنجات ، قد تشير إلى مرض وراثي ينبغي علاجه مبكرا ، أو على الأقل يجب تشخيصه بدقة حتى لا يتكرر حدوثه في الأطفال الآخرين في المستقبل . ٢ . في سن أسبوع: حيث يتم أخذ ثلاث نقط من دم الطفل عن طريق شكة بسيطة بالكعب ، وذلك لإجراء ثلاثة تحاليل بالغة الأهمية لاكتشاف ثلاثة أمراض (الفينيل كيتونيوريا والجالاكتوزيميا ونقص هورمون الفدة الدرقية) يتم علاجها مبكرا قبل أن تتسبب في حدوث تخلف عقلى ، وهذه التحاليل يتم إجراؤها إجباريا في جميع دول العالم المتقدم .

(د) في أي فترة من فترات عمر الطفل:

إذا لاحظت الأم تأخرا في النمو الحركى أو العقلى للطفل ، أو عدم تنبهه للأصوات أو تأخره في الجلوس أو الوقوف أو المشى أو الكلام ، أو بداية ظهور ما يدل على فقدانه أيًّا من هذه المهارات بعد أن يكون قد اكتسبها ، وكلها علمات خطيرة ، وقد تكون الإشارة الأولى لمرض عصبي أو نفسي وراثي يجب تشخيصه مبكرا .

(ه) يعد سن الدراسة :

إذا لاحظت الأم أو المدرسة حدوث تأخر في القدرات الذهنية أو التركيز أو الاستيماب أو ضعف في الذاكرة لدى الطفل ، أو ميله إلى الحركة الزائدة والمصبية ، أو تدهور قدراته الحركية وظهور ضمور أو شلل في عضلات الساقين أو الذراعين ، أو عضلات الوجه ، أو حدوث أنيميا لا تستجيب للعلاج العادى . في هذه الحالة يجب الشك في وجود أحد الأمراض الورائية التي يمكن أن تظهر في أي فترة من فترات العمر ، حتى بعد من الأربعين ، مثل مرض هنتنجتون أو مرض الزهايمر - وهي أمراض وراثية بجب استشارة طبيب الوراثة بشأنها .

(ثانياً) : الوصايا العشر لمنع حدوث الأمراض الوراثية والعيوب الخلقية

فحص المتبلين على الزواج ، وعمل التحاليل الطبية والوراثية اللازمة
 لهم بعد إجراء دراسة مفصلة للتاريخ المرضى للعائلة .

- ٢ ـ الإقلال ما أمكن من زواج الأقارب خاصة أبناء أو بنات العم أو الخال أو ممن في نفس مستوى القرابة ، حيث تتضاعف في هذه الحالة احتمالات حدوث العيوب الخلقية والأمراض الوراثية في الأطفال ، حتى إذا لم يكن هناك تاريخ لأمراض وراثية في العائلة .
- ٣ ـ تجنب الإنجاب في سن متأخرة سواء في الأم أو الأب ، حيث إن الحمل المتأخر في الأم يعد من ٣٥ سنة يزيد من احتمال إصابة أطفالها بأمراض اختلال عدد الكروموسومات وأشهرها مرض و داون ، (الطفل المنغولي) سواء كان ذلك هو الطفل الأول أو الأخير . كما أن إنجاب الأب بعد سن الأربعين يزيد من احتمال ولادة أطفال مصابين بطفرات وراثية لم تكن موجودة أصلا في العائلة . علما بأن أفضل سن للإنجاب هو بين ٢٥ ـ ٣٥ عاما للرجل والمرأة معا ، سواء كان ذلك هو الطفل الأول أو الأخير .
- ٤٠ ـ تجنب كثرة التعرض لملوثات البيئة في أى سن مثل التعرض للإشعاع أو الكيماويات أو المبيدات ، أو تناول العقافير الطبية بدون استشارة الطبيب . إذ أن هذه المؤثرات تسبب طفرات وراثية على مستوى الكروموسومات أو الجينات مما يؤثر على صحة الأجيال القائمة ، بالإضافة لأثرها في حدوث السرطان في الجيل المتعرض نفسه .
- تجنب تعرض الأم الحامل أو السيدة المتزوجة في سن الحمل (خلال النصف الثانى من دورتها الشهرية) لأي عوامل قد تؤثر على نمو الجنين مثل التعرض للأشعة التشخيصية أو العلاجية ، أو الاختلاط بأطفال مصابين بأمراض فيروسية وخاصة الحصية الألماني . وينصح في هذا المجال بالتوسع في التطعيم ضد الحصية الألماني لكل الفتيات قبل الزواج ، خاصة اللاتي لم يعبق لهن أن أصبن بهذا المرض وأثبتت التحاليل المعملية استعدادهن للإصابة لنقص المناعة لديهن . كذلك ينبغي الابتعاد عن الحيوانات الأليفة مثل القطط والكلاب التي تحمل طفيل التوكسوبلازما في برازها ، أو أكل لحم غير ناضع تماما ، أو تناول الطعام بدون غسل الأبدى . كما ينبغي قبل تناول أية خضر اوات طازجة الطعام بدون غسل الأبدى . كما ينبغي قبل تناول أية خضر اوات طازجة

أن يتم غسلها جبدا حيث تحمل طغيل التوكسويلازما الذي يسبب تشوهات للجنين ، وعدم تناول أي أدوية - مثل الأدوية المضادة للصرع - بدون استشارة الطبيب المتخصص . كما تنصح السيدة في بداية الحمل ، وخاصة في الشهور الثلاثة الأولى ، بأن تتناول غذاء متوازنا به كمية كبيرة من الخصر اوات والغواكه الطازجة التي تزودها بحمض الفوليك الذي يمنع حدوث العيوب الناشئة عن عدم التحام الغناة المعميية وأهمها عدم تكوين عظام الجمجمة وانفلاج أجزاء من العمود المقترى . كما يجب التأكد من علاج مرض السكر في الأم قبل حدوث الحمل بواسطة طبيب متخصص لضمان عدم تأثر الجنين بالعلاج المستخدم .

إجراء كثف طبى دقيق على الأطفال حديثى الولادة لضمان الاكتشاف المبكر للعبوب الخلقية التي يجب علاجها مبكرا أو الوفاية منها حتى لا تظهر في الأطفال الذين يولدون بعد ذلك لنفس الأسرة ، وكذلك إجراء تحليل و جثرى ، (سيتم شرحه فيما بعد) بأخذ بعض نقاط الدم من الطفل حديث الولادة ، وذلك للتأكد من عدم وجود أمراض سوء التعثيل الغذائي . ويمكن منع التخلف العقلي بعلاج متاح .

٧ - متابعة كل حمل منذ بدايته باستخدام الأشعة فوق الصونية ، خاصة ابتداء من الأسبوع السادس عشر . وكذلك إجراء تحليل لدم الأم لمعرفة مستوى مادة ، الألفا فيتوبروتين ، في هذه الفترة من الحمل مما يتيح الاكتشاف المبكر والوقاية من إصابة الجنين بعدم التحام في الفناة العصبية واختلال الكروموسومات .

٨ ـ تحديد فصيلة الدم "Rh" (العامل الريصيي عند كل مديدة حامل ، وإعطاء المصل الواقي من ولادة أطفال معرضين للإصابة بالأنيميا الحادة والصفراء الشديدة إذا كانت فصيلة الأم "Rh" سالب (Rh-ve) وفصيلة كل من الزوج والطفل "Rh" موجب (Rh+ve) . ويجب إعطاء الأم المصل المضاد لهذه الأجسام المناعية خلال الـ ٨٤ ساعة إعطاء الأم المصل المضاد لهذه الأجسام المناعية خلال الـ ٨٨ ساعة

الأولى بعد الولادة أو إذا حدث إجهاض ، ونلك لتجنب حدوث المرض العصبي المعروف بأسم ، البرقان النووى ، الذى يؤثر على جميع وظائف المخ للطفل حيث تترسب مادة الصفراء (البيليروبين) في خلايا المخ ، وهذه المادة تنتج من زيادة تكسر خلايا الدم الحمراء بالطفل ،

٩ ـ دعم مراكز بحوث الوراثة البشرية لتطويرها ، واستخدام أحدث الطرق التكنولوجية للتشغيص المبكر للأمراض الوراثية مثل الطرق المعتمدة على الهندسة الوراثية ، وكذلك مواكبة التقدم العلمي العالمي في العلاج ، ونشر الوعي بين عامة الناس عن الأمراض الوراثية .

المعدج ، وسر الوسي الكترونى (الكمبيوتر) لعمل سجلات (بنوك معلومات) المرضى المصابين بأمراض وراثية مما يفيد فى إجراء التحاليل الإحصائية لمعرفة احتمال أن يكون ببن أقاريهم من يكون حاملا لهذا المرض ، والتأكد من ذلك بالفحوص الوراثية والاستعانة بالبرامج التشفيصية الحديثة لتشفيص الأمراض النادرة .

القصل السادس

يعض الأمراض الوراثية الشائعة

(أ) مرض د داون ، أو الطقل المتغولي

هذا المرض من أكثر الأمراض الوراثية التي يعرفها عامة الشعب وليس الأطباء فقط. وكثيرا ما نقابل أطفالا أو بالغين مصابين بهذا المرض الذي تصاحبه سمات متميزة للوجه والعينين والرأس وطريقة المشى ، والابتسامة الوبيعة ، وشبه كبير بملامح الوجه الآسيوية (في الصين واليابان) ، ومن هنا جاءت التسمية و بالطفل المنفولي ، (شكل ٩) . وحيث أن أول من حدد هذا المرض هو العالم و لانجون داون » ، فقد تم تسمية هذا المرض باسمه وأصبح معروفا باسم مرض و داون » . وهذه التسمية (مرض داون) أفضل لأنها تسمح بإضافة مظاهر أخرى لهذا المرض إلى جانب ملامح الوجه و المنغولية » . ومن الأعراض الأخرى : التأخر في النمو الجسدى والعقلى ، بالإضافة إلى وجود عيوب خاقية في أعضاء مختلفة من الجسم .

وتتفارت نسبة انتشار هذا المرض بين الأطفال حديثى الولادة في مصر من حوالي ٢ في الألف إلى ١ في الألف .

وتشخيص المرض عند الولادة قد يسبب أزمة نفسية عند الأم والأب خاصة ، والأسرة عامة . والجدير بالذكر أنه يمكن منع حدوثه حاليا في مصر بإجراء تحليل لكروموسومات السائل الأمنيوسي المحيط بالجنين ، خلال الشهر الخامس من الحمل ، وذلك في مراكز متخصصة ومعروفة . ويمكن في الخارج ، إجراء نفس التحليل بفحص الكروموسومات في عينة من خلايا



شكل (٩): صورة لوجه طفلة مصاية بمرض ، داون ، (الطفل المنفولي) .

المشيمة في حوالى الأسبوع العاشر من الحمل . غير أنه لا ينصح باتباع هذه الطريقة الأخيرة لخطورتها نسبيا على الحمل (زيادة نسبة الإجهاض) ، كما أنه في بعض الأحيان يكون من الضرورى إعادة التحليل في الشهر الخامس من الحمل (الأسبوع ١٦ - ١٨) لتأكيد النتيجة المبكرة .

وفى مصر يمكن حاليا عن طريق ما يسمى بد و علاج التدخل المبكر ، ، تنبيه حواس ونكاء وعضلات الطفل المريض بدءا من سن شهرين حتى يصل إلى أقصى حد للذكاء المورّث له ، وبذلك يمكن الإقلال من نسبة التخلف العقلى والتأخر الحركى الشديدين اللذين كانا فى الماضى من أهم سمات الطفل المصاب بمرض و داون ، .

وأهم سبب لحدوث مرض داون هو سن الأم عند إنجاب الطفل . ولا يهم إذا كان هذا هو أول حمل للسيدة أو آخر حمل لها . وقد يكون أيضنا سن الأب أحد العوامل المسببة لهذا المرض في حوالي ٩ إلى ٢٠ في المائة من الحالات . وقد يتعرض الطفل المصاب بمرض و داون ، لعيوب خلقية شديدة في القلب لا يمكن علاجها جراحيا ، كما يزداد نسبيا معدل حدوث التهابات شعبية أو رئوية متعددة ، وسرطان الدم (اللوكيميا) .

الأنواع الوراثية لمرض داون :

تختلف الأنواع الوراثية طبقا لنوع الاختلال الكروموسومي كالآني :

الدر المراقع على عند الكروموسوم رقم ٢١ : ويحدث ذلك في ٩٥ في المائة من الأطفال المصابين بهذا المرض ، فيولد الطفل بعدد و ثلاثة ، كروموسومات رقم ٢١ بدلا من العدد الطبيعي (اثنين) ، ويذلك يكون مجموع الكروموسومات في الخلية الجسدية ٤٧ بدلا من ٤٦ (شكل ١٠) . وحدث هذا نتيجة لخطأ في انقسام الخلية الجنسية في الأم أو الأب في طور انقسام الخلية الأول أو الثاني .

وتبلغ نسبة الإصابة بين الأطفال بهذا النوع من الاختلال الكروموسومى حوالى ٩، • في الألف قبل أن تبلغ الأم سن ٣٥ سنة . ولكنها تزيد عندما تصل سن الأم إلى ٣٥ ـ ٨٨ سنة ، فتبلغ ٢٠٨ في الألف . وتزداد النسبة بشدة إلى ٨٨ في الألف في سن ٤٤ عاما . ويتضم من الجدول (٤) احتمالات إنجاب طفل مصاب بعرض د داون ، في أعمار الأم المختلفة :

شكل (١٠) : صورة لكزموسومات طفل مصاب يعرض د داون ۽ (الطفل المنفولي) . يشور السهم إلى الزيادة في الكروموسوم رقم (٢١) حيث يصبح العدد الكلى لكروموسومات القلية ٤٧ بدلا من العند الطبيعي ٤٦ .

جدول (٤) : احتمالات ولادة الطفل المنفولي في أعمار مختلفة للأم عند الإنجاب

الاحتمال	سن الأم (سنة).	الاحتمال	سن الأم (سنة)
۱ فی ۳۵۰	70	۱ فی ۲۰۰۰	٧٠
۱ فی ۳۰۰	77	۱ فی ۱۷۰۰	۲۱ ا
۱ فی ۲۵۰	۳۷	۱ فی ۱۵۰۰	77
۱ فی ۲۰۰	474	۱ فی ۱٤۰۰	77
۱ فی ۱۵۰	79	۱ فی ۱۳۰۰ ۱	71
۱ فی ۱۰۰	٤٠	۱ فی ۱۲۰۰	70
۱ فی ۸۰	٤١	۱ فی ۱۱۰۰	77
۱ فی ۲۰	£ Y	۱ فی ۱۹۰۰	77
۱ فی ۵۰	٤٣	۱ فی ۱۰۰۰	47
۱ فی ۶۰	11	۱ فی ۵۰۰	49
۱ فی ۳۰	10	۱ فی ۹۰۰	٣٠
۱ في ۲۵	٤٦	۱ فی ۸۰۰	71
۱ فی ۲۰	٤٧	۱ فی ۷۲۰	77
۱ في ۱۰	£A	۱ فی ۲۰۰	٣٣
۱ فی ۱۰	£9	۱ فی ۵۰۶	71

وتبلغ نسبة تكرار حدوث نفس هذا المرس في أطفال آخرين لنفس الأسرة عامة من 1 - ٢٠ في المائة ، ولكنها تعتمد بدورها على سن الأم عند الإنجاب كما هو موضح في الجدول .

٧- انتقال الكروموسوم ٢١ إلى كروموسوم آخر: وغالبا ما ينتقل الكروموسوم ٢١ أو ١٣ ، ولكنه ينتقل أحيانا إلى الكروموسوم ١٢ أو ١٣ ، ولكنه ينتقل أحيانا إلى الكروموسوم ١٢ أو ١٣ ، ولكنه ينتقل أحيانا إلى الكروموسوم ١١ أو ٢٧ ، وهو ما يحنث في حوالي ٥ في المائة من الأطفال المسابين بهذا المرض ، وتتمثل الخطورة في هذا النوع من مرض ، داون ، أو الطفل المنغولي في أن أحد الوالدين قد يكون ، حاملا ، لهذا المرض ولايظهر عليه أي من أعراضه ، ولكنه ينقله بنسبة عالية لأطفاله عندما يتم الانتقال من الكروموسوم ٢١ إلى الكروموسومات ١٦ أو ١٤ أو ١٥ . أما إذا تم الانتقال من الكروموسوم ٢١ إلى الكروموسوم ٢١ الآخر ، فإن نسبة إصابة أطفال أي فرد حدث فيه هذا الانتقال تبلغ ١٠٠ في المائة ، حيث يصاب كل أطفال حامل هذا المرض سواء كان الأم أو الأب أو تصاب الأم بالإجهاض . في المائة ، ومن هنا كانت أهمية دراسة الكروموسومات في مزارع الدم لجميع في المائة ، ومن هنا كانت أهمية دراسة الكروموسومات في مزارع الدم لجميع الأطفال المصابين بمرض داون .

وقد يتساءل القارى، عن أسباب حدوث هذه الاختلالات فى الكروموسومات. وهى تتلخص ـ كما نكرنا من قبل ـ فى التعرض لملوثات البيئة ، أو المعلاج ببعض الأدوية والكيماويات ، أو التعرض للإشعاع السينى أو النووى فى أى فترة من فترات العمر . وقد يكون لزواج الأقارب تأثير فى فى زيادة نسبة حدوث اختلال فى انقسام البويضة أو الحيوان الذكرى فى أينائهم ، وبذلك يصاب أحفادهم بهذا المرض .

" ما الطقل المنقولي الموز إبيك : وتكون فيه بعض الخلايا الجسدية طبيعية من حيث عدد الكروموسومات وتركيبها ، أي ٤٦ كروموسوما تعتوى على زوج واحد من الكروموسوم ٢١ ، بينما يحنث خلل في البعض الآخر من الخلايا فتحتوى على ٤٧ كروموسوما منها ثلاث نسخ من الكروموسوم ٢١ ، وتختلف حدة أعراض المرض سواء كانت جسدية أو نفسية تبعا لنسبة حدوث الاختلالات في الكروموسومات .

الأعراض الاكلينيكية ، لمرض داون ، :

يتم تشخيص الإصابة بهذا المرض بسهولة في أي فترة من فترات عمر الطفل حتى منذ الولادة . ويتم عادة إجراء تحليل الكروموسومات ليس لمجرد التبقن من دقة التشخيص ، وأكن أيضا لمعرفة نسب احتمال ظهور المرض في أطفال آخرين لأسرة المصاب. وأهم الصفات الجسدية للمصاب بهذا المرض ، هي وفرة الجلد حول الرقبة ، وتظهر حتى في الجنين عند فحصه بالمه جات فوق الصوتية ، وتكون واضحة عند الولادة . كما يتسم بصغر حجم الفه مع غلظة الشفتين وبروز اللسان ، والوجه المسطح ، ومنفر حجم الأنن ، وظهور بعض التشوهات البسيطة على الأقل في إحدى الأننين ، فضلا عن العبون المميزة التي تشبه الجنس الآسيوي ، من حيث انجاه الزاوية الخارجية للعبن إلى أعلى ، وظهور ثنية جادية في الزاوية الداخلية للعين . كما يكون الأنف صغيرا وقصيرا ، وتوجد ثنية واجدة مستعرضة في كف الطفل بدلا من ثنيتين (الثنية السيميانية) . كذلك يوجد انحناء في الإصبع الصغرى (الخامسة) للكف ناتج عن قصر السلامية الوسطى به ، وقد توجد ثنية واحدة في هذه الإصبع . وتزيد المسافة بين الاصبع الكبرى والاصبع الثانية في القدم، ويكون هناك أحيانا التصاق في الإصبعين الثانية والثالثة مع قصر وزيادة عرض القدم . ويكون شعر الطفل ناعما رفيعا ، مع ارتخاء عضلات الجسم والأربطة المحيطة بالمفاصل مما يسبب سهولة حركتها وثنيها. كما توجد تغيرات مميزة في الجهاز العظمي تظهر عند الفحص بالأشعة خاصنة في الرأس وعظام الحوض واليدين .

وقد يتأخر نمو الطفل من حيث الطول في فترات العمر المختلفة ، وتوجد مقاييس نمو خاصة بالأطفال المصابين بمرض و داون و لمتابعة النقدم في نموهم مما يتيح العلاج المبكر لأي سبب لقصر القامة مثل الإصابة باضطراب في هورمون الغدة الدرقية ، وينبغي العمل على تجنب إصابة الطفل بالسمنة حيث إنها قد تؤخر بداية العشى في السن المعتادة لذلك (حوالي عام) ، وتظهر في حوالي ٤٠ في المائة من الأطفال المصابين بمرض داون ، عيوب

خلقية فى القلب وخاصة وجود فتحات بين الأنينين والبطينين ، ولابد من فحص القلب بدقة فى الأطفال المصابين بهذا المرض ، حيث إن الإصابة بميوب فى تكوين القلب تعتبر من أهم الأسباب التى تعوق نموهم الجسدى ، وتؤثر فى نموهم الحركى ، وفى برامج التنبيه المبكر ، ويزداد احتمال إصابة الطفل المصاب بمرض داون بعيوب فى الجهاز الهضمى والمناعى والدم . وكل هذا يجب أن يؤخذ فى الاعتبار عند متابعة علاج الطفل .

التخلف العقلى في مرض داون:

التأخر الذهني هو أهم أعراض مرض و داون ، كما أن هذا المرض هو أهم أسباب التخلف العقلي وأكثرها شيوعاً . وتبدأ ملاحظة هذا التأخر الحركي والذهني خلال الشهور السنة الأولى من عمر الطفل ، وفي جميع مراحل نموه والذهني خلال الشهور السنة الأولى من عمر الطفل ، وفي جميع مراحل نموه من ٤٠ إلى ٨٠ . وقد رأيت أطفالا مصابين بهذا المرض وصل معامل نكائهم من ٤٠ ا، وإن لم يشمل ذلك جميع نواحي الذكاء . وباستخدام طرق التنبيه وعلاج التدخل المبكر ، يصل الطفل إلى مستوى قريب جدا من الطفل الطبيعي في النمو الحركي والاجتماعي ، لكن كثيرا ما يتأخر نمو اللغة أي بدء الكلام واستمراره ، ويحتاج الطفل لتربيب مكثف ليصل إلى مستوى معقول ، ويعتمد ذلك أتماسا على تعاون الوالدين خاصة الأم في تدريب ابنها المصاب والمواظبة على ذلك . والمعروف أن هناك علاقة واضحة بين نكاء الطفل ونموه الحركي ، وفي أغلب الأحيان بيدا الطفل المصاب بمرض داون الكلام من عمر سنتين إلى أربع منوات ، كما يتأخر في التسنين .

والطفل المصاب بمرض داون له طبيعة مسالمة مرحة واجتماعية ، ويحب التقليد والموسيقى ويطرب لسماعها . ومن خبرتني الشخصية فإن الطفل المصاب يمرض داون يتعدى و عنق الزجلجة ، من الاضطرابات مثل كثرة نزلات البرد والإممهال .. الخ بعد بلوغه العام الأول من عمره . ويجب الاهتمام بإعطائه جميع اللقاحات مثل أي طفل طبيعي .

(ب) التخلف العقلى وأسبابه المختلفة

توجد أسباب متعددة للتخلف العقلى منها الوراثى ومنها البيئى . وقد تم تعريف التخلف العقلى على أنه تقص ملحوظ عن مستوى الذكاء المتوسط ، تعريف التاء فترة النمو . ويمكن اعتباره حالة توقف أو نقص في نمو العقل ، كثيرا ما يصاحبه نقص في القدرات التي تشكل في مجموعها الذكاء مثل القدرة على الامتيعاب واللغة والحركة والقدرات الاجتماعية .

ومن المؤكد أن التخلف العقلى ليس مرضا واحدا ولكنه عرض لعدة أمراض وينتج من أسباب متعددة .

وقد تم تقسيم درجات التخلف العقلى طبقا لاختبارات النكاء كما يلي :

- تخلف عقلى بسيط: تتراوح فيه نسبة الذكاء من ٥٠ إلى ٧٠
- تخلف عظى متوسط: تتراوح فيه نسبة النكاء من ٣٥ إلى ٤٩
 - ٢٠ تخلف عقلى شديد: تتراوح فيه نسبة الذكاء من ٢٠ إلى ٣٤
 - ٢٠ نطف عقلى عميق : نسبة النكاء فيه أقل من ٢٠
- و وتنتمى غالبية الحالات (٥٠ فى المائة) من التخلف المعلى إلى التخلف العقلى البسيط . ويمكن للمصاب بهذه الدرجة من التخلف اكتساب مهارات اجتماعية ، كما يمكنه التواصل والتخاطب فى فترة العمر التى تمبق من المدرسة (١ سنوات) . ومن الصعب على الشخص العادى ملاحظة تأخر هؤلاء الأطفال إلا بعد وصولهم إلى المرحلة المتوسطة للتعليم . وتجدر الإشارة إلى أن الأطفال المصابين بالتخلف العقلى البسيط يمكنهم الاعتماد على أنفسهم ، ولكنهم غالبا ما يحتاجون لمن يساعدهم على اجتياز الأزمات التي تواجههم ، ويحتاجون لمميانية المحيطين بهم .
- أما المصابون بالتخلف العقلى المتوسط، فإنهم يشكلون حوالى ١٢ فى
 المائة من المتخلفين عقلياً , وهم يمكنهم الكلام والتواصل خلال فترة
 ما قبل المدرسة , وخلال فترة الدراسة بمكن تدريبهم تدريباً مهنياً ، لأنهم

غالبا يتوقفون في دراستهم عند المرجلة المتوسطة . ويستطيع أفراد هذه المجموعة الاعتماد على أنفسهم بقدر ما تم تدريبهم ، لكنهم يحتاجون لمساعدة وتوجيهات المحيطين بهم لمواجهة أى ضغط اجتماعي أو مادى بسيط .

- □ أما المصابون بالتخلف العقلى الشديد والذين يشكلون ٧ فى المائة من مجموع المتخلفين عقلياً ، فيتم التعرف على حالتهم بسهولة فى مرحلة ما قبل المدرسة بسبب تأخرهم الحركى وعدم قدرتهم على الكلام ويمكنهم فى خلال سنوات الدراسة تعلم الكلام واكتساب المهارات السحية البسيطة للمحافظة على نظافتهم ، كما يمكنهم عند الكبر القيام بأعمال نتطلب مهارات معينة تحت إشراف دقيق ومستمر .
- □ أما المصابون بالتخلف العقلى العميق فتصل نسبتهم إلى حوالي ١ فى المائة من فئات التخلف ، ويمكن التعرف على حالتهم فى سن الطفولة المبكرة ، حيث يلاحظ تأخرهم الشديد فى اكتساب أية مهارات حركية أو حسية . وغالبا ما تتحسن حالتهم مع اقتراب سن البلوغ حيث يمكنهم الكلام ، ولكن قدراتهم فى الاعتماد على أنفسهم تظل محدودة طوال فترة حياتهم .

وجدير بالذكر أنه توجد مجموعة من المصابين بالتخلف العقلى لا يمكن تحديد مستوى نكائهم ، نظرا لعدم تجاويهم مع من يقومون باختبارهم . كما توجد شريحة أخرى من التخلف العقلى البسيط تسمى بالحالات البينية ، حيث تتراوح فيها درجات النكاء من ٧١ إلى ٨٤ . ويمكن بتدريب أفراد هذه الشريحة ورعايتهم الرعاية الكافية في طفولتهم ، أن يقوموا بجميع متطلبات الحياة بما فيها الاعتماد الكلى على أنفسهم .

ومن أهم الدراسات الذي تعنز وتفخر بها مؤلفة هذا الكتاب ، براسة أجريت في محافظة أسيوط بالتعاون مع أقسام الأعصاب والطب النفسي في كليتي الطب بجامعة الأزهر وجامعة أسيوط ، شملت ٣٠٠٠ طفل من أطفال المحافظة تتراوح أعمارهم بين ٢ - ١٨ سنة . وتبين منها أن نسبة التخلف العقلى بدرجاته المختلفة بلغت ٣٠٩ في المائة ، تم تقسيمها طبقا لمستوى النكاء إلى ٣٠,٦ في المائة حالات تخلف بسيط ، ٣٠,٦ في المائة حالات شديدة ، ٣٠,٦ في المائة حالات شديدة ، ٣٠٤ في المائة حالات عميقة .

وقد تم تقسيم أنواع التخلف العقلى في هذه الدراسة طبقا للمسببات. وتوضيح نتائج الدراسة الأسباب المختلفة للتخلف العقلي في مجتمعنا ، وهي :

١ أسباب متعددة تشمل اشتراك العديد من العوامل البيئية والوراثية ،
 وتشكل ٢٧,٦ في المائة من الحالات .

٢- أمراض وراثية معروفة يصاحبها تخلف عظى وتشوهات مختلفة فى
 الجسم ، وتشكل ٢٤،١ فى العائد من الحالات .

عيوب في تكوين الجهاز العصبي المركزي وتمثل ١٢,٩ في المائة من الحالات (مثل ضمور في المخ يصاحبه صغر أو كبر حجم الرأس واستمقاء في الدماغ).

التخلف العقلى المرتبط بالكروموموم "X" الهش ويمثل ١٠,٣ فى
 المائة من الحالات .

اضطرابات وراثية بيوكيميائية وتمثل ٩,٥ في المائة من الحالات (مثل مرض الغينيل كيتونيوريا).

آسباب ببئية تؤثر على نمو العقل وتمثل ٥,٣ في المائة من الحالات (مثل إصابة الأم بالحصبة الألماني ، أو التعرض للأشعة أو تناول أدوية أثناء الحمل ، أو ولادة متصرة) .

٧ - تخلف عظى مصحوب بالصبرع ويمثل ٤,٣ في العائة من الحالات.

٨ ـ اختلال في الكروموسومات ويمثل ٣,٤ في المائة من الحالات . (منها
 ٣ في المائة مرض داون ، ٤,٠ في المائة اختلالات في كروموسومات أخرى) .

٩ - تخلف عقلى تصاحبه اصطرابات نفسية ، ويمثل ٢٠٦ في المائة من

الحالات (مثل نقص التركيز وزيادة الحركة أو الاكتئاب أو الطفل الذاتي.(°)).

كما انضح أن زواج الأقارب من أهم أسباب النخلف العقلى خاصة فى المجموعة رقم ٢ . ويعتبر السبب رقم ٤ (كروموسوم "X" الهش) أهم ثانى سبب وراثى للتخلف العقلى بعد مرض ٥ داون ٥ ، بل قد يكون أهم منه لأن احتمال تكراره فى الأسرة أكثر من مرض ٥ داون ٥ ، بسبب انتقاله من الأم التى تحمل المرض ـ وقد لاتظهر عليها أعراضه ـ إلى ٥٠ فى المائة من أبنائها الذكور ، بينما ٥٠ فى المائة من أبنائها الإناث يكن حاملات للمرض .

ونظرا لتعدد مسببات التخلف العقلى ، فإنه لايمكن اعتباره مرضا مستقلا يذاته ولكنه وعرض ، لعدة أمراض . وينبغى النزام الدقة فى تشخيص التخلف العقلى بمعرفة سببه فى كل حالة على حدة . وذلك بالفحص الاكلينيكى الدقيق ، ودراسة التاريخ العائلى المفصل ، وإجراء التحاليل والاختبارات المتخصصة حتى يمكن التكهن بمسار المرض فى الطفل المصاب وطرق علاجه والتعامل معه ، واحتمالات تكرار المرض فى نفس الأسرة ، ومدى النجاح فى اكتثافه فى الأجنة فى حالات الحمل التالية فى نفس الأسرة .

والأسباب التسعة للتخلف العقلى التى أوجزناها من قبل ، ذكرت فقط لدواعى التبسيط ، حيث إن كل سبب منها يشتمل على العشرات أو المئات من الأمراض التي يتم تشخيصها باتباع المنهج العلمى الوراثى الاكلينيكى والبوراثى الخلوى .

وأعتقد أن التشخيص الدقيق للتخلف العقلى ، مسئولية الأسرة ، والطبيب ، والمدرسة أو مكان التدريب والتأهيل ، حتى يمكن الإقلال من حدوث هذه الآقة فى المجتمع أو على الأقل منع تكرارها فى أسرة الطفل المصاب .

حالة مرضية يققد فيها الطفل مهارات الاتصال التي سبق أن اكتسبها مثل التخاطب مع الآخرين ، والحياة الاجتماعية بصفة عامة .

(ج) أتيميا البحر الأبيض المتوسط (البيتاثالاسيميا)(٠)

وهو يقع ضمن مجموعة كبيرة من الأمراض الوراثية التي تؤثر على كل مكونات الدم من كرات حمراء وبيضاء والأجسام المناعية وعوامل التجلط والنزف. وكل مرض منها له صفاته الاكلينيكية والمعملية المميزة، وله طريقة توارثه. ومن أشهر أمثلة أمراض الدم الوراثية شيوعا، وهو ينتج عن أو الهيموفيليا ،حيث إنه أكثر أمراض النزف الوراثية شيوعا، وهو ينتج عن نقص في العاملين ٨ و ٩ من عوامل التجلط، وفي معظم الحالات تورث الهيموفيليا بطريقة الارتباط بالكروموسوم الجنسي "X"، أي تكون الأم حاملة المرض ولاتظهر عليها أعراضه ولكن يصاب به ٥٠ في المائة من أبنائها الذكور، ونمبة انتشار هذا المرض واحدة في مختلف أنحاء العالم، وهي حوالي ٧ في كل ١٠٠ الف نسمة.

ومرض أنيميا البحر الأبيض المتوسط، وهو من أمراض الدم الوراثية ، من أكثر الأمراض الوراثية انتشارا في دول حوض البحر الأبيض المتوسط ومنها مصر ، حيث تتراوح نسبة حاملي هذا المرض من الأفراد الطبيميين سواء كانوا نكورا أو إناثا بين ٤ و ١٠ في المائة . ويتوقع ظهور ما لايقل عن ألف طفل مصاب بهذا المرض بين المليون ونصف المليون طفل حديثي الولادة الذين يولدون في مصر صنويا .

ويتضع من هذه الإحصائيات أن هذا المرض الوراثي بشكل عبدًا ثقيلا على المجتمع يستدعى مكافحته . وقد نجحت بعض دول العالم مثل قبرص في الحد من الإصابة به ، وذلك عن طريق العحص الطبي للمقبلين على الزواج .

أنيميا البحر الأبيش المتوسط تختلف عن حمى البحر الأبيض المتوسط ، والأخيرة يعانى المصاب بها من آلام في المقاصل والبطن وحمى متقطعة ، وأهم مضاحفاتها الإصابة بالفشل الكلوى ، وهي تعتير أيضًا من الأمراض الوراثية .

ولكي ننجح بدورنا في مكافحة هذا المرض الوراثي يجب أن نعرف . أعراضه وطرق وراثته عملا بالمثل الشائع ، اعرف عدوك ،

ماهى أنيميا البحر الأبيض المتوسط ؟ :

هى أحد أمراض الهيموجلوبين الوراثية . والهيموجلوبين هو البروتين المسئول عن التنفس ، وتحمله كرات الدم الحمراء المسئولة عن حمل الأوكسجين ، أكسير الحياة ، وتوصيله لجميع أجزاء الجسم .

أعراض المرض:

لاتظهر عند الولادة وحتى سن سنة شهور أي أعراض مرضية على الطفل المصاب ، وبيداً في سن سنة شهور ، ظهور أعراض أنيميا تصاحبها تغيرات في شكل كرات الدم الحمراء يمكن رؤيتها بالفحص الميكروسكوبي. إذ تكتسب كرات الدم الحمراء عدة أشكال مثل الكمثري أو دمعة العين ، وتترسب فيها سلسلة الألفاجلوبين حيث تظهر على شكل نقطة واحدة أو عدة نقاط في رسط كرة الدم الحمراء . وتتسبب مادة الألفاجلوبين المترسبة في تكسير كرات الدم الحمراء في مصادر تصنيعها في النخاع العظمي . وبهذا يقل عدد كرات الدم الحمراء ، كما يزيد عدد كرات الدم البيضاء ، وتظهر صورة الدم بشكل يميز أنواع الأنيميا الناتجة عن التكمير المزمن لكرات الدم الحمراء . وتنتج عن ذلك أيضا زيادة في حجم أعضاء الجسم التي تقوم بتصنيع خلايا الدم مثل الطحال والكبد . ولهذا يبدأ حجم الطحال والكبد في التضخم ، كما تبدأ عظام الجمجمة في الاتساع ، مما يعمل على شد وجه الطفل ويؤدى إلى اكتسابه ملامح مميزة تشبه الجنس الآميوي . كذلك تزداد قابلية عظام الأطراف للتكسير نتيجة لرقتها واتساع الفراغات فيها . وتزداد أيضا قابلية الطفل للإصابة بالأمراض المعدية ، وتظهر العصوات في القنوات المرارية . كما يتباطأ النمو الجمدي للطفل ، وتنقص قدرته على الاستيماب نظرا لإصابته بالأنبعيا المزمنة . وتختلف حدة الاصابة بالأنيميا من قرد لآخر ، ولكنها غالبا ما تحتاج لنقل م متكرر كل أربعة أو ثمانية أسابيع للإيقاء على حياة الطفل ، وهذا النقل المتكرر الله للمخطورته ، حيث نزداد احتمالات إصابة الطفل بالأمراض التي تنتقل بوامعطة الدم مثل التهاب الكبد الوبائي الناتج عن الغيروسات "ق" و «ث"، وكذلك الإصابة بمرض الايدز . كما أن تكرار نقل الدم يسبب نرسيب مادة الحديد في أعضاء الجسم المختلفة ، مثل القلب والبنكرياس والكبد ، مما يؤدي للإصابة بهبوط في القلب واضطرابات النبض والمنكر . ويستدعي استمرار العلاج بنقل الدم المتكرر استخدام علاج خاص بطريقة المقن في الوريد لتخليص الجسم من الحديد الزائد . وهذا العلاج غير متاح دائما ويكلف أسرة المريض والمجتمع تكاليف مادية باهظة ، بالإضافة للعب النفسي الناتج عن وجود طفل مصاب بمرض مزمن في العائلة . وتجرى لبعض الحالات عملية نقل النخاع العظمي أو استئصال الطحال ، أما العلاج بالجينات فمازال تحت التجربة ويؤمل له النجاح في المستقبل القريب بإذن

أما حامل المرض فلا نظهر عليه غالبا أي أعراض مرضية ، وتكنه يكتشف عند إجراء تحليل دم عادى له فيظهر أنه مصاب بأنيميا بمبيطة ، حيث نتراوح نسبة الهيموجلوبين في الدم من ١٠ إلى ١١ جم في كل مائة مللى من الدم (النسبة الطبيعية ١٤ - ١٦ جم) . ويصغر حجم كرات الدم الحمراء كما ينقص تركيز الهيموجلوبين فيها ، وتظهر بعض التغيرات الميكروسكوبية في شكل كرات الدم الحمراء في مسحة الدم التي تفحص تحت الميكروسكوب المادى ، وتكون صورة الدم مشابهة جدا للأنيميا الناتجة عن نقص عنصر الحديد في التغنية ، ولكن الفحص الاكلينيكي يظهر تضغما بمبيطا في حجم الطحال في حوالى ٥٠ في المائة من حاملي المرض ، ومن هنا كانت أهمية تشخيص حالة الحاملين لمرض البياتا الاسيميا من بين حالات المصابين بأنيميا نقص عنصر الحديد العابية ، والتي تحدث في حوالى ٣٠ في المائة من الأطفال في مجتمعنا ، وخاصة إذا علمنا أن جاملي مرض البيتا الاسيميا

لايستجيبون للعلاج بالحديد ، حيث إن زيادة تناولهم للحديد في غذائهم تؤدى إلى مرعة امتصاصه عن طريق الجهاز الهضمي ليترسب في الكبد والقلب والطحال والبنكرياس ، مما يسبب لهم ضررا كبيرا . لذلك يجب ألا تعالج كل حالات الأتيميا بالحديد إلا بعد التأكد من أنها ليست حاملة أو مصابة بمرض البياثالاسيميا .

ويمكن التأكد من التشخيص بإجراء تحاليل أخرى متخصصة للدم مثل القصل الكهربائى للهيموجلوبين . وحديثا يتم التشخيص الدقيق للبيتاثالاسيميا وأمراض الهيموجلوبين الوراثية الأخرى ، باستخدام تكنولوجيا الحمض التووى (الهندسة الوراثية) . وبهذه الطريقة يمكن تحديد المريض وحامل المرض بدقة ، وهى الطريقة المفضلة حاليا لاكتشاف المرض فى الجنين فى الأمابيع أو الأشهر الأولى للحمل بواسطة فحص عينة من المشيمة أو من المائل الأمنيومي المحيط بالجنين .

(د) اختلال التكوين الجنسى

تعتبر الاختلالات في التكوين الجنسي من الأمراض التي يكثر فيها التردد على عيادات أطباء الأطفال عند ولادة طفل لم يكتمل تكوين أعضائه التناسلية ، وبالتالي يصعب تحديد جنس الطفل حديث الولادة هل هو ذكر أم أنثى . كما أنه في أحيان كثيرة قد تذهب الفتاة لاستشارة طبيب أمراض النساء لعدم حدوث الطمث في سن البلوغ أو تأخره ، أو لقصر القامة وعدم نمو الثدى . أو قد يذهب الرجل إلى أخصائي أمراض الذكورة شاكيا من العقم الأولى أو عدم القدرة على الإنجاب . وهو لاء المرضى يشكلون نسبة كبيرة من المحولين لعيادة الأمراض الوراثية لإجراء تحاليل لدراسة الكروموسومات أو دراسة كروماتين الجنس .

وكثيرا مانقراً فى الصحف عن تحول أنثى إلى ذكر أو العكس . وإجراء هذا التغيير ، خاصة بعد من البلوغ ، يعتبر دونيا ممارسة طبية خاطئة ، لأن هذا و التغيير ، كان يجب حدوثه فى الشهور الأولى من عمر الطفل ، حتى

لايؤثر ذلك على الحالة النفسية للمريض الذى قد يصاب باضطرابات شديدة بسبب هذا التخيير من جنس لآخر . ولمعرفة أنواع اختلال التكوين الجنسى ينبغى البدء بمعرفة تكوين الجهاز التناسلي الخارجي في الذكر والأنثى:

بيداً تكوين الجنين برصيد من الخلايا يسمح بتكوين أعضاء كل من الذكر والأنثى . وتبدأ عملية تمييز الجنس ابتداء من الأسبوع الناسع ، وتنقهى فى الأسبوع الثالث عشر من عمر الجنين . ويتوقف تمييز الجنس فى الجنين على نوع الكروموسومات الجنسية ، فإذا كانت "Y X" يتكون الذكر ، وإذا كانت "X X" تتكون الأنثى . ثم يلى ذلك تأثير نوع الهورمونات التى تفرزها الغدة الجنسية . فإذا كان الهورمون الذى يتم إفرازه هو التستستيرون ، تنمو الأعضاء التناسلية الذكرية وتختفى الأعضاء الأنثوية .

ويلاحظ أنه حتى الأسبوع الثامن من عمر الجنين تتماثل الأعضاء التناسلية الخارجية في الذكر والأنثى، ثم يبدأ نمو الأعضاء الذكرية والأنثوية في حوالي الأسبوع التاسع وينتهي في الأسبوع الثالث عشر . وفي الجنين الذكر عبدأ إفراز هورمون التستستيرون الجنيني بواسطة خصية الجنين . ويبدأ تميز الأعضاء الأنثوية ، حيث إنها تمثل الجانب الإيجابي الأعضاء الأنثوية ، حيث إنها تمثل الجانب الإيجابي اللنمو ، أي ينمو العضو الذكرى ، ويتم قفل فتحة قناة مجرى البول لتصبح الفتحة في الذكر في نهاية العضو الذكرى ، بينما تظل في مكانها قرب فتحة المهبل في الأنثى . ويحتاج نمو الأعضاء الذكرية لهورمون التستستيرون الطبيعي ووجود مستقبلات الهورمون في الخلايا والأنسجة الذكرية والتي ستكون كيس الصغن الذي تهبط فيه الخصيتان .

وفى حالة وجود الكروموسومات الجنسية "X X"، تضمر الأعضاء التناسلية الداخلية والخارجية التى تنتمى للذكر ، وتنمو الأنابيب الرحمية (أنابيب موليريان) ويتكون الرحم، وفي حين يتم نزول الخصيتين في النكر يبقى المبيضان داخل البطن بجوار الرحم.

ويحدث من البلوغ بنشاط الهورمونات الجنسية ، التي تسبب التغيرات في

الصوت والشكل الخارجي وحدوث الطمث في الإناث وظهور علامات البلوغ في الذكور . ولكي يتم النمو النبسي الذكر بصورة طبيعية لابد من وجود الكروموسوم "Y" ، وهو يحمل الجين "SRY" الذي يحدد جنس الذكر عند تكوين أول خلية للجنين بعد تلقيح البويضة بالحيوان الذكري . ولكي يتم النمو الجنسي للأنثى طبيعيا ، يلزم وجود زوج من الكروموسوم "X" حيث إن نقص أحد هنين الكروموسومين ، أو حدوث أي اختلال في تركيبه يؤدي إلى اختلال في تركيبه يؤدي إلى اختلال في تركيبه يؤدي البي أعراض مرض تيرنر كما سيتضح فيما بعد . وحيث إن أساس تكوين الجنس هو نوع الكروموسومات ، فإنه يتم تمييز الجنس إلى ذكر أو أنثى تبعا لنوع الكروموسومات الجنسية .

التخنث :

· فيما يلى أهم أنواع الاختلال الجنسي أو « التخنث » :

١ ـ تخنث نكرى كانب .

۲ . تخنث أنثرى كانب .

٣ ـ تخنث حقيقي ،

1 ـ التخنث النكرى الكانب :

وهو من أكثر الحالات شيوعا ، وتركيبه الكروموسومى الجنسى هو
"Y X" . وبالرغم من وجود الكروموسومات الطبيعية للذكر ، فإنه تحدث
تشوهات في الأعضاء التناسلية الخارجية (نتيجة اضطرابات في هورمونات
الجنين والمستقبلات الهورمونية) تجعل المولود أشبه بالأنثى . وتختلف
درجات التشوه اختلاقا شديدا من حالة لأخرى . وتتمثل هذه التشوهات في عدم
نزول الخصية أو حدوث ضمور شديد بها ، وصغر حجم العضو الذكرى ،
ورجود فتحة البول بين الشفرتين مثل تكوين الأنثى . وفي الذكر الطبيعي توجد
فتحة البول في نهاية العضو الذكرى ، أما في حالات التخنث الذكرى فقد توجد

فتمة البول في أي مكان على السطح السفلي للعضو النكرى . وفي بعض الحالات توجد الخصيتان في الإرب(") ويصاحبها فتق إربي .

وفى الحالات الكاملة من التخنث الذكرى الكاذب ، تشبه الأعضاء التناسلية الخارجية ، أعضاء الأنثى تماما حتى أنه لايتسرب أى شك الدى الطبيب فى الخارجية ، كما أن الصفات الأخرى المميزة الجنس مثل الصوت وتوزيع الشعر تكون أنثوية . وتفاجأ الأسرة بعدم حدوث طمث عند البلوغ . ومما يزيد من صعوبة التشخيص ، أنه يحدث نمو طبيعى للثديين . وتكون الأنثى كاملة التكوين ولايحدث أى تغير فى الصوت . ويتم التشخيص بعد إجراء براسة للكروموسومات حيث يظهر أن التركيب الكروموسومى الجنسي هو "Y X" . ويتحليل الهورمونات الجنسية يتضح وجود التستستيرون (هورمون ويتحليل الهورمونات الجنسية يتضح وجود التستستيرون (هورمون الذكورة) . وفى هذا المرض غالبا ماتبقى الخصية داخل البطن مما يزيد من احتمال تحولها إلى نمو سرطاني . ومن هنا كانت أهمية التشخيص المبكر وذلك لاستئصال الخصيتين فى المن الملائمة .

وفى هذا النوع من التخنث الذكرى الكانب الكامل يستمر الفرد فى حياته كأنثى بمكنها الزواج بعد إجراء عملية تجميلية لتوسيع فتحة المهبل ، ولكن لايمكنها الإنجاب والايحدث لها طمث . وقد تبين أن العيب الوراثى لهذا المرض الايكمن فى تكوين الكروموسومات ، ولكن فى أحد الجينات الموجودة على الكروموسوم الجنسى "X" مما يؤثر على مستقبلات هورمون النسستيرون ، ونذلك يسمى بمرض « عدم الاستجابة للهورمونات الذكرية » .

وهذه الحالة المرضية تتراوح في شدتها من مظهر خارجي لأنثى كاملة الأنوثة ، إلى بعض الاختلالات في التكوين الجنسي . وقد تصل إلى مظهر الرجل غير القادر على الإنجاب ، وفقا لدرجة عدم الاستجابة للهورمونات الذكرية . ولايمكن علاج هذا المرض بالهورمونات الذكرية المسبب الذي

^{(&}quot;) المنطقة المحصورة بين أعلى الفظ والبطن.

نكرناه حالا ، وبالتالى لايوجد له حاليا علاج شاف . وهذا المرض تحمله الإناث ولاتظهر عليهن أعراضه ، ويكون تركيب الكروموسومات الجنمية لأنثى طبيعية لديها زوج من الكروموسوم "X" ، لكنها تحمل الجين الذي يمبب المرض وينتقل إلى ٥٠ في المائة من أبنائها الذكور ليكون مظهرهم مظهر أنثى ، وتحمله ٥٠ في المائة من بنائها الإناث مثلها تماما .

وهناك نوع آخر من التخنث الذكرى الكانب ، سببه أيضا عدم الاستجابة لهورمون الذكورة بسبب نقص فى أحد الإنزيمات المسئولة عن تمثيل التستمتيرون . والنقص فى هذا الإنزيم يورث بطريقة متنحية جمدية ، أى أنه غير مرتبط بالكروموميوم الجنسى """ ، وتتشابه أعراض هذا النوع مع النوع السابق ، ولكنه يزيد حدوثه فى أطفال الأزواج الأقارب . وتكون احتمالات الإصابة به مثل أى مرض وراثى متنح . ويكون كل من الأم والأب حاملين لهذا المرض الوراثى ، وليس الأم فقط ، ولاتظهر عليهما أى أعراض مرضية .

كما أن هناك كثيرا من أنواع التخنث الذكرى الكانب تحدث فيها فقط تشوهات في الأعضاء التناسلية ، مع وجود هورمونات ذكرية طبيعية واستجابة طبيعية لها . ويتم علاج هذه الحالات جراحيا فقط . ولكن يجب التأكد في كل حالة من سلامة الكروموسومات وسلامة الهورمونات والاستجابة لها .

٢ ـ التخنث الأنثوى الكائب :

فى هذا المرض يكون تكوين المبيضين وأبواق فالوب ونواتج أنابيب « موليريان » (التى تكون الرحم وثلثى قناه المهبل) طبيعيا . ويكون التكوين الكروموسومى الجنعى «X X» . ويمكن التأكد من التكوين الكروموسومى عن طريق تحليل مسحة من الفم فيوجد يكروماتين الجنس (بار) بنسبة طبيعية ، كما يجب إجراء دراسة للكروموسومات فى مزرعة خلايا الدم .

وينتج التخنث الأنثوى الكانب في معظم الأحوال عن تأثير هورمونات

نكرية على الأعضاء التناسلية الخارجية . وكلما كان تأثير الهورمونات مبكرا زايت شدة الحالة . ويكون التكوين أقرب مايمكن للأعضاء التناسلية الخارجية تلذكر ، ولكن لاتوجد أبدا خصيتان في الصفن . وإذا حدث تأثير الهورمونات الذكرية قبل أن بيلغ سن الجنين ١٢ أسبوعا تكون الحالة أشد ، أما بعد سن ١٢ أسبوعا فيحدث فقط تضخم في البظر .

والغالبية العظمى من حالات التخنث الأنثوى الكانب ناتجة عن تضغم خلقى وراثى فى الخدة فوق الكلوية . إذ تحدث زيادة فى حجم أنسجة الغدة فوق الكلوية تصحيها زيادة فى كمية الهورمونات التى تغرزها ، مما يؤدى إلى تشوه الأعضاء التناسلية الخارجية من الأنوثة للذكورة بدرجات مختلفة . كما يؤدى فى بعض الحالات ـ بالإضافة إلى تشوهات الأعضاء التناسلية ـ إلى زيادة فى فى بعض الحالات ـ بالإضافة إلى تشوهات الأعضاء التناسلية ـ إلى زيادة فى ضغط الدم ، أو نقص فى كمية السويم وزيادة فى كمية البوتاسيوم فى الدم ، وما يصحب ذلك من أعراض شديدة مثل القىء والإسهال والجفاف . ولهذا تعتبر حالات التخنث من الحالات إلحرجة فى حديثى الولادة مما يستدعى التشخيص السريع والعلاج ، وإلا أنت إلى الوفاة . بينما يؤدى العلاج بمركبات الكورتيزون وبالمحاليل فى الوريد إلى حياة طبيعية .

وكثيرا ما يتم التشخيص خطأ على أن المولود نكر مصاب بعدم نزول الخصيتين ، وخاصة إذا كان حجم العضو الذكرى متضخما ويثبه حجمه في النكر . ومما يزيد من صعوبة التشخيص أنه في بعض الحالات لاتظهر أعراض اختلال مكونات الدم من أملاح الصوديوم والبوتاسيوم ، وتستمر الأعضاء التناسلية في نموها في اتجاه الذكورة . ويتم التشخيص عند الولادة بعد دراسة الكروموسومات والهور مونات وأملاح الصوديوم والبوتاسيوم في الدم . ويجب ملاحظة أن بعض الحالات التي تظهر فيها أعراض التخنث بصورة بسيطة ، قد تكون مصابة باضطراب شديد في نسب الأملاح في الدم مما قد يسبب الوفاة إذا لم يتم العلاج مبكرا

ومن المهم تأكيد أن التشخيص المبكر حاسم ، حيث إن هذا المرض بتم

علاجه بأقراص الكورتيزون طوال الحياة ، ويجرى علاج النشوهات في الأعضاء التناسلية الخارجية جراحيا ، وبالعلاج تصبح الأنثى طبيعية ويمكنها الإنجاب وتنمو نموا طبيعيا ، في حين أنه إذا استمرت الأنثى بدون علاج ، تصبح عقيمة قصيرة القامة وأعضاؤها التناسلية مشوهة ، وفي بعض الأحيان يصاحب المرض ارتفاع في ضغط الدم ، وقد يتحول التضخم في الغدة فوق الكلوية في بعض الحالات لنمو سرطاني يجب استئصاله مبكرا .

وهذا المرض يسببه عامل وراثى ، ويورث بطريقة متنحية غير مرتبطة بالجنس . ولذلك تزيد احتمالات حدوثه في أطفال الأزواج الأقارب ، ولايظهر على الزوجين حاملي المرض أي أعراض مرضية ، ويمكن حاليا بواسطة استخدام تكنولوجيا الحمض النووي ، تشخيص المرض بدقة واكتشاف حاملي المرض ، مع الأخذ في الاعتبار أنه عند ولادة طفل مصاب ، فإن احتمال ظهور المرض في أطفال آخرين من نفس الأسرة في المستقبل يبلغ ٢٥ في المائة ، سواء كانوا إناثا أو نكورا ، ويجب مراعاة التشخيص المبكر والعلاج التام ، ويمكن اكتشاف المرض في الجنين ، وفي بعض الحالات ينصح بعلاج الجنين بإعطاء الأم الكورتيزون أثناء الحمل حتى تولد الأنثى بأعضاء تناسلية الجنين بإعطاء الأم الكورتيزون أثناء الحمل حتى تولد الأنثى بأعضاء تناسلية . وبالطبع يستمر علاج الطفلة بعد الولادة وعلى مدى الحياة .

٣ ـ التخنث الحقيقي :

وهذا النوع أكثر أنواع التخنث ندرة . وفيه يكون مظهر الأعضاء التناسلية الخارجية مثل الحالات التى سبق شرحها فى أنواع التخنث الذكرى أو الأنثوى الكانب ، ولكن غالبا مايصاحبه نزول خصية فى ناحية واحدة .

ويتم تشخيص هذا النوع بدراسة الأعضاء التناسلية الداخلية ، وإجراء دراسة باثولوجية للغدد التناسلية . وتبين دراسة الكاريونسيب . (الكروموسومات الجنسية أنثى "X X" ، وقليلا ماتكون ذكرا "Y X" ، وفي كل الأحوال تحتوى الغدد الجنسية للخنثى على أنسجة للخصية وأنسجة للمبيض ، وقد تكون كل ناحية من الجسم مختلفة عن

الأخرى . أو توجد الخصية والعبيض فى نفس الغدة الجنسية على الناحيتين . وغالبا مايوجد رحم ويحدث حيض عند البلوغ . وفى حالة وجود عضو نكرى تكون هناك شكرى من ظهور دم مع البول شهريا .

أما من الناحية الوظيفية فإن الخنثى لاتكون قادرة عند البلوغ على الإنجاب. والسبب الوراثي للخنثي مازال غير معروف تعاماً .

مرض تبرنر ومرض كلينفلتر:

من أنواع اختلال التكوين الجنسى الأخرى والتي لاتصاحبها تشوهات شديدة في تكوين الأعضاء التناسلية الخارجية ، عدم حدوث الطمث في الإناث ، والعقم الأولى في الرجال ، وتصاحبهما عيوب في تكوين الغدد الجنسية (المبيضان والخصيتان). ومن أهم الأمراض المتضمنة الاختلالات:

۱ ـ مرض تيرنر :

من أهم أسباب عدم حدوث الطمث في الإناث ، نقص الكروموسوم الجنسى أو أي جزء من الكروموسوم "X" الآخر في الأنثى فيصبح التكوين الوراثي ه كروموسوم . وقد يكون لديها جلد 6 كروموسوم ا . وقد يكون لديها جلد زائد في الرقبة ويظهر تورم في ظهر اليدين والقدمين . وعند استكمال النمو تستمر قصيرة القامة ، ولايحدث لها طمث ولا ينمو الثديان في سن البلوغ ، كما تحدث بعض العيوب الخلقية في القلب والكلى . ولملائثى المصابة بهذا المرض رحم طفيلى ، ويمكن إحداث الطمث ونعو الثدى بالعلاج بالهورمونات في سن البلوغ ، ولكنها لاتنجب . نذلك ينصح بإجراء تحليل للكرومومومات لأى أنثى تعانى من قصر القامة وعدم حدوث الطمث .

٢ ـ مرض كلينقلش:

من أهم الأسباب الوراثية للعقم الأولى في الرجال. وهو ينتج عن زيادة

في الكروموسوم "X" في الذكر فيصبح تكوينه الوراثي ٤٧ كروموسوما ، وتكون الكروموسومات الجنسية "X X X" . وهذا الذكر لاتظهر عليه أي تغيرات في المظهر أو النمو عند الولادة ، ولكنه عندما ينمو يلاحظ ضمور في حجم الخصيين . وقد يكون طول المصاب أكثر من المعتاد خاصة طول المساقين والذراعين . وقد ينمو ثديه قرب سن البلوغ ويتأخر بلوغه . ولذلك فإن أي ذكر تظهر عليه هذه الأعراض يجب أن يجرى له تحليل للكروموسومات للتأكد من التشخيص ، حيث إن الذكر المصاب بهذا المرض لاينجب . وأهم أسباب هذا المرض هو تقدم سن الأم عند الإنجاب .

ويمكن تلخيص مكونات الجنس في الانسان كالآتي :

۱ ما الجنس العراشي: وهو الذي يتحدد إما بتلقيح بويضة الآنثي (التي تحتوى على الكروموسوم تحتوى على الكروموسوم تحتوى على الكروموسوم "Y"، فينتج عنه جنين نكر تركيبه الكروموسومي الجنسي "XY"، أو بتلقيح البويضة بحيوان نكرى يحتوى على الكروموسوم "X"، فينتج عنه جنين أنثي تركيبه الكروموسومي الجنسي "XX".

٧ ـ الجنس الغدى : وهو الذى يتحدد بوجود الكروموسوم "Y" ، وعليه الجين "SRY" ، فيتجه نمو الغدة الجنسية إلى أن يصبح خصية . وإذا ثم يوجد هذا الجين طبيعيا يتجه نمو الغدة الجنسية إلى أن يصبح مبيضا .

وإذا توافر اثنان من الكروموسوم "X" فقط، يتم نمو الغدة الجنسية كمبيض طبيعي . وإذا لم يتوافر هذان الكروموسومان كليا أو جزئيا يكون المبيض مشوها ولاينتج بويضات ، ولاتحدث باقى تطورات النمو الجنسى للأنثى عند البلوغ ، فلايجدث طبث ولاينمو الثدى .

٣ - الجنس المظهرى: وهو الذى يؤدى عند الولادة لتسمية المولود نكرا أو أنثى . وإذا كان التكوين الوراثى وتكوين الغدد الجنسية والهورمونات التى تفرزها ومستقبلات هذه الهورمونات فى الأنسجة طبيعيا ، فإن التكوين

يكون متجانسا . ولكن إذا حدثت أى اختلالات كما تم شرحه ، فإن التكوين يكون غير طبيعي (تخنث كانب أو حقيقي) .

٤ - الجنس النقسي وجنس و المخ ع : يعتمد على طريقة تربية الطفل منذ ولائته وحتى سن عامين ، وهي الفترة التي يتحدد خلالها تكوين الجنس النفسي للطفل ، بالتعرف على نفسه كذكر أو أنثى طبقا لمعاملة أهله والمجتمع له . وتوجد بعد سن البلوغ مقابيس ففسية متعددة لتحديد الجنس النفسي للفرد ، حيث إنه توجد حالات مصابة باختلال في تكوين الجنس النفسي أي في تعرف الفرد على جنسه . وتظهر نتيجة لذلك اضطرابات في التصرف الجنسي مثل حالات الشنوذ الجنسي والاستجناس . ومن هنا كانت الأهمية القصوي للتعرف على الجنس الذي يجب تربية الطفل عليه قبل بلوغ من سنتين ، ونلك باستكمال (جراء التشخيص الصحيح لحالات التخنث ، وتوجيه العلاج باستكمال (جراء التشخيص الصحيح لحالات التخنث ، وتوجيه العلاج الجراحي والهورموني في الاتجاء الوظيفي الملائم .

وهناك نظريات تفسر بعض هذه الطواهر النفسية بأن لها علاقة و بجنس المعخ ، إذ أن لبعض الهورمونات الذكرية التى يغرزها الجنين ، تأثير على الاتجاه الذكرى النفسى في المستقبل . كما ثار حديثا الجدل حول اكتشاف بعض العلماء لاحتمال وجود و جين ، على الكروموسوم "X" يسبب الشذوذ الجنمى .

(هـ) أمراض العظام الوراثية

وهى تشكل مجموعة كبيرة من الأمراض الوراثية والتى غالبا مايتم عرضها على طبيب الأطفال بسبب قصر قامة الطفل، أو على طبيب العظام إذا صاحبتها أعراض أخرى مثل تشوهات العظام أو تكسرها.

ويلزم لتشخيص هذه الأمراض بدقة ، معرفة تاريخ المرض والتاريخ العائلى وإجراء فحص بالأشعة السينية (أشعة إكس) ، وطبقا لمظاهر المرض قد يحتاج الأمر لتحليل الهورمونات أو بعض مكونات البول أو الدم البيوكيميائية . وفي حالة قصر قامة الإناث ، يجب دراسة الكروموسومات .

ويعرف حتى الآن مايزيد على ١٠٠ مرض وراثى تصيب العظام . ويمكن تقسيم هذه الأمراض طبقا للأعراض الاكلينيكية والتغيرات التى تظهر فى الأشعة . وهى قد تصيب أساسا الجهاز العظمى المركزى بما فيه العمود المقرى والجمجمة ، أو قد تصيب الأطراف فقط . ومن أشهر أمراض الجهاز العظمي المركزى مرض و الإيكوندروبليزيا ، الذي سبق شرحه .

وتوجد مجموعة من أمراض التخزين الغذائي، وهذه الأمراض تؤثر على الجهاز العظمى فتسبب قصر القامة الناتج عن حدوث قصر في طول فقرات العمود الفقرى وغضاريف العظام، ويصاحبها تضخم في حجم الكبد والطحال، وتخلف عقلى، وعتامة في القرنية في بعض الأنواع.

ومن أشهر الأمراض الوراثية للعظام ، « العظام الهشة أو الزجاجية ، ، وهي عدة أنواع : منها مايصيب الجنين فتتكسر عظامه وهو داخل رحم أمه ، ويولد وبه تشوهات في العظام نتيجة لتكسرها والتحامها ، ويتكرر التكسير عند التعرض لأي صدمة ولو بسيطة . ومنها ما هو أخف في أعراضه فيظهر التكسير والتقوس بعد سن المشي . وغالبا مايصاحب هذا النوع الأخير صمم أو ضعف في السمع ، وزرقة في لون بياض العين وليونة في الجلد . وتتفاوت شدة الأعراض من فرد لآخر في الأسرة الواحدة ، وهذه هي سمة الأمراض الوراثية السائدة .

وهناك أمراض وراثية تصيب العظام نتيجة لاختلال التمثيل الغذائى للكالمبوم والغوسفور ، مثل أمراض الكساح التى لاتستجيب لفيتامين و د ، إلا إذا أعطى بكميات كبيرة .

وهناك أمراض تزيد فيها كثافة العظم وتؤثر على تكوين الدم حيث يصاحبها أنيميا وضعف في الإيصار .

(و) تشوهات الأطراف

هناك أمراض تؤثر على تكوين ونمو الأطراف فقط. وقد قامت المؤلفة بنشر كتاب لها فى الولايات المتحدة الأمريكية عنوانه و وراثة تشوهات الله ، وتم فيه تقسيم تشوهات الله أو الأطراف إلى عشر مجموعات رئيسية ، وكل مجموعة تشمل عدة أمراض يكون التشوه فى بعضها فى الأطراف فقط ، وفى البعض الآخر تصاحب تشوه الأطراف تشوهات أخرى تصيب مختلف أجزاء الجسم ، وفيما يلى المجموعات العشر الأساسية لتشبههات الأطراف :

- ١ نقص في نمو الأصابع أو الأطراف .
 - ٢ . زيادة في عدد الأصابع .
 - ٣ ـ وجود النصاقات في الأصابع.
 - ٤ ـ قصر في طول الأصابع .
- ٥ . انقباضات في مفاصل وأوتار الأصابع.
 - ٦ _ كير حجم الأصابع .
 - ٧ . النصاق مفاصل الأصابع .
 - ٨ . زيادة طول الأصابع .
- ٩ ـ تشوهات الأطراف المصاحبة لشرائط أمنيومية (نقص في تكوين أطراف الأصابع أو التصاقها).
 - ١٠ ـ التصافات في عظام الرسغ .

وكان هذا الكتاب عن وراثة تشوهات الأطراف في بداية اهتمام علماء الرراثة في العالم بالتشوهات البيئية . الوراثة في العالم بالتشوهات الوراثية والتفرقة بينها وبين التشوهات البيئية . وقد بدأ اهتمام المؤلفة بهذا الموضوع في أوائل الستينات بعد النتائج المدمرة الثاليدوميد ، وهو العقار الذي تم اكتشافه في ألمانيا وتناولته الكثير من السيدات العوامل لعلاج أعراض العثيان والقيء أثناء الحمل المبكر . وتسبب هذا العقار في إصابة مئات الأطفال في أوروبا بنقص شديد في نمو الأطراف ، وأوقف استخدامه تماما وتقاضي كثير من أهل المصابين تعويضات من الشركة المنتجة

للدواء ، مما استدعى إجراء المزيد من النجارب على الحيوانات المختلفة لمعرفة تأثيره على الحمل . ومن الطريف أن عقار الثاليدوميد كان قد تم المتباره على الفئران أثناء الحمل ، ولم تحدث أى نشوهات في أجنتها . ولكن بعد ظهور التشوهات في الإنسان أعيدت التجارب على الأرانب والقردة ، فسبب العقار تشوهات في أجنتها . وهذا يؤكد من ناحية ، أهمية اختبار الأدوية على أجنة أنواع كثيرة من حيوانات التجارب قبل تعميم استخدامها في الإنسان أثناء الخمل ، ويؤكد من ناحية أخرى أهمية عدم تناول الأمهات الحوامل أى أدوية بدون استشارة الطبيب المتخصص خاصة في الشهور الثلاثة الأولى من الحمل ، وهي فترة تخليق أعضاء الجنين المختلفة .

القصل السابع

أمراض يمكن اكتشافها في حديثي الولادة

قد لا يكون معروفا لدى القارى، أن بعض الأمراض الوراثية يمكن علاجها . ومن أهم هذه الأمراض بعض أنواع العيوب الوراثية البيوكيميائية التي يمكن علاجها مبكرا فلا يصاب الطفل بتخلف عقلى . علما بأن هذه الأمراض إذا تأخر تشخيصها تصبيب الطفل بتخلف عقلى لا يمكن علاجه ، لأن خلايا المعن تتلف من تأثير تجمع المواد الكيميائية التي لابتم تمثيلها غذائيا ننيجة لنقص وراثي في الإنزيمات اللازمة للاستفادة من الغذاء . وبالرغم من أن هذه العيوب الوراثية البيوكيميائية اكتشفها طبيب الأطفال جارود في عام 190٤ ، من المناف طريقة ميكروبيولوجية بسيطة يمكن بواسطتها تشخيص مرضى اكتشاف طريقة ميكروبيولوجية بسيطة يمكن بواسطتها تشخيص مرضى النبيل كيترنيوريا والجالاكتوزيميا (وسنتحدث عنهما بعد قليل) من نقاط من عا طريق قياس هذا الهورمون باستخدام طريق المناعة الإشماعية في نقطة عن طريق قياس هذا الهورمون باستخدام طرق المناعة الإشماعية في نقطة دم واحدة مأخوذة من الطفل .

وبعد إجراء هذا المسح لحديثى الولادة فى سن أسبوع ، بجب إجراء تحاليل كمية للتأكد من التشخيص فى الحالات المشتبه فى إصابتها بأى من هذه الأمراض .

(أ) مرض الفينيل كيتونيوريا(PKU)

يعتبر هذا المرض من أكثر أمراض اختلال التمثيل الغذائي انتشارا في

مصر . وفى الحالة الطبيعية يوجد فى الكبد إنزيم يسمى الفينيل آلانين هيدروكسيليز يحول حمضا يسمى فينيل آلانين إلى حمض آخر (التيروزين) . وينتج المرض من نقص وراثى فى هذا الإنزيم فى الكبد . ولذلك لا يتحول العمض الأميني فينيل آلانين إلى حمض التيروزين ، وبالتالى يرتفع مستوى هذا الحمض الأميني فى الدم مما يؤذى إلى إنلاف خلايا مخ الطفل ، ويصيبه بتخلف عقلى شديد بمرور الوقت إذا لم يتم منم الطفل المصاب من تناول هذا الحمض فى غذائه .

وتتبغى الدول المتقدمة برامج مسح وراثى لحديثى الولادة باستخدام اختبار جثرى لاكتشاف المرض قبل ظهور أى أعراض له ، وحتى يبدا العلاج المبكر بواسطة اتباع نظام غذائى خاص خال من الفينيل الانين بكميات يحددها الطبيب المتخصص ، ويلتزم الطفل المصاب بهذا النظام الغذائى حتى سن ١٥ عاما في الذكور وطوال العمر في الإناث ، وخاصة في أثناء الحمل ، إذ أن زيادة حمص الفينيل الانين في دم المبيدة الحامل تسبب تشوهات في الجنين تؤثر على نمو المخ والقلب .

وهذا المرض يحدث بنسبة تبلغ حوالى واحد فى كل سبعة آلاف من حديثى الولادة ، وتتفاوت نسبة حدوثه من مكان لآخر حيث تتراوح بين ١ فى كل ٤٠٠٠ طفل فى قلندا . وفى دراسة حديثة للمؤلفة فى مصر باستخدام اختبار جثرى ، ظهر المرض فى حوالى واحد فى كل سبعة آلاف طفل ، وهو ما يماثل متوسط النسب العالمية .

كيف يتم تشخيص المرض ؟ :

إذا أكتشف المرض في طفل حديث الولادة عمره أسبوع واحد نجد أن الطفل طبيعي تماما ، ويُظهر اختيار جثرى ارتفاعا في مستوى حمض الفينيل الانين في الدم (أكثر من ٢٠ ٪ مُجم في المائة مثليلتر من الدم) . وإذا لم يتم العلاج تزيد النمبة لتصل إلى ٢٠ - ٨٠ مجم في المائة ملليلتر بم .

كذلك يوجد اختبار بسيط للبول يتم باستخدام محلول كاوريد الحديد حيث يتحول البول بإضافة هذه المادة الكيميانية إلى اللون الأخضر إذا كان الطفل مصابا بالمرض . وعند الاشتباه في الإصابة بالمرض يجب إجراء تحاليل الله لتقدير كمية الحمض الأميني الزائد ، وحتى يمكن متابعة علاج المريض عن طريق تناوله أصغر كمية ممكنة من حمض الفينيل الآتين في غذائه حيث إنه أحد الأحماض الأمينية الأساسية الضرورية للنمو الطبيعي للجسم . ويتم الحصول على هذا الحمض في الغذاء البروتيني ، ولذلك فهو موجود في الألبان التي يجب منع تناولها (بما فيها لبن الأم) في هذه الحالة . وعند التأكد من إصابة الطفل يبدأ فورا في تناول الغذاء المحدد الذي يحتوى على أقل كمية ممكنة من هذا الحمض ، وهو حاليا يتم استيراده من الخارج عن طريق وزارة الصحة .

وإذا نرك الطفل بدون تشخيص أو علاج ، تلاحظ الأم تأخره في النمو المعتلى والحركى ، فلا يعرفها أو يبتسم لها حتى من ثلاثة شهور . كذلك بتأخر الطفل في رفع رأسه فتسقط للوراء أو للخلف إذا لم تمنده يد أمه ، ويتأخر في الجلوس بدون سند عند سن ٣ شهور وفي المشي عند سن سنة . وغالبا ما يكون لون جلده فاتحا وشعره أشقر وعيناه فاتحتان لنقص كمية صبغة الميلاتين . ثم يتأخر الطفل في الكلم ، وقد تنتابه بعض نوبات التشنج أو الصبرع ، ويصاب جلده بالطفح الأحمر والإكزيما والحساسية ، كما يكون لبوله رائحة مركزة تشبه رائحة ، الفئران » . ويتأخر أيضا نموه الجمدى نظرا لعدم تقيله للغذاء وللإصابة بالقيء ، ويكون محيط الرأس صغيرا ، وكثيرا ما يخبط الطفل رأسه في الحائط .

ويمكن حاليا باستخدام تكنولوجيا الحمض النووى تحديد نوع الطغرة الوراثية حيث تم حتى الآن التعرف على ما يزيد على سنين اختلافا جزيئيا في الجين المسبب المرض و وبذلك يمكن بدقة اكتشاف حاملي المرض قبل الزواج و واكتشاف المرض في الجنين و وحيث إن المرض يورث بطريقة متنحية ، فإن احتمال تكرار الإصابة بهذا المرض في أسرة الطفل المصاب

تبلغ ٢٥ فى المائة مع كل حمل جديد . ويزداد احتمال حدوث المرض مع زواج الأقارب ، ولكنه مثل أى مرض وراثى متنح ، يحدث أيضا فى أطفال غير الأقارب . وفى هذه الحالة الأخيرة غالبا ما تكون الطفرات فى الأب مختلفة عنها فى الأم ، ولكنها فى النهاية تؤدى إلى ولادة طفل مصاب بطفرات مركبة . وهذا المرض لا يمكن اكتشافه حاليا فى الجنين إلا باستخدام تكنولوجيا الحمض النووى تفحص السائل الأمنيوسى (السائل المحيط بالجنين) أو فحص عينة من المشيمة فى الأسابيع الأولى من الحمل . ولهذا فإن مرض الفينيل كيتونيوريا ، يمثل أحد الأمراض الناتجة عن عيوب وراثية بيكن مكن اكتشافها مبكرا وعلاجها .

(ب) مرض الجالاكتوزيميا

هذا المرض يشبه المرض السابق في أنه مرض وراثي متنح من أمراض اختلال التمثيل الغذائي البيوكيميائي . ولكنه ينتج عن خلل في تمثيل سكر المجالاكتوز الموجود في اللبن . ويمكن اكتشاف المرض بطريقة اختبار جثرى ، بفحص نقطة دم مأخوذة من كعب الطفل ، ويظهور مادة الجالاكتوز في اليول . ويمكن التأكد من التشخيص بتقدير كمية إنزيم معين في دم الطفل ، كما يمكن اكتشاف حاملي المرض بتقدير نفس الإنزيم في الدم .

وعند اكتشاف المرض في حديثي الولادة يجب البدء في العلاج بمنع رضاعة الطفل من ثدى الأم ، أو حظر تناوله أي غذاء يحتوى على اللبن . ويوجد حاليا غذاء خاص للأطفال المصابين بهذا المرض .

وتتفاوت نسب الإصابة بهذا المرض من مكان لآخر في العالم . وتبلغ نسبة الإصابة بين حديثي الولادة في أمريكا حوالي حالة واحدة في كل ١٤ ألف طفل ، وقد أثبتت أحدث دراسة أجريناها أن المرض يحدث في واحد من كل ٢٣٥٠ مولودا في مصر .

أعراض المرض :

قد تكون شديدة ، فيصاب الطفل في الأسبوع الأول من عمره بالصفراء وضعف القدرة على الرضاعة ، ونويات قيء وإسهال وتشنجات ، وتكرار وصابة الجهاز التنفسي بالعدوى مما يؤدى إلى وفاته ، إن لم يتم التشغيص والعلاج مبكرا . ومع استمرار الطفل في النمو تلاحظ الأم إصابته بارتخاء في العضلات وتأخر شديد في النمو العقلي والحركي ، ويصاب بتليف دهني في الكبد ومياه بيضاء في عدسة العين ، وفي الحالات المتوسطة الشدة يكون في الكبد ومياه ببيعيا عند الولادة ، ولكنه بعد فترة قصيرة من رضاعة اللبن يصبح غير قادر على النمو ، ثم يبدأ ظهور الصغراء التي قد يعتقد في البداية أنها الصغراء الفسيولوجية التي تختفي بعد حوالي أسبوع من ظهورها ، غير أنها تستمر ويبدأ ظهور نزيف تحت الجلد وقيء وإسهال وجفاف نظهر علاماته على الجلد فيصبح جافا وخشنا وتنتشر عليه قشور . ويبدأ الكبد في التضخم ثم يتضخم الطحال أيضا ، ويصاب الطفل باستسقاء في البطن نتيجة لهبوط وظائف الكبد . كما يصاب الطفل بفقدان الوعي وارتخاء في العضلات ،

وفى بعض الحالات الأقل شدة ، قد تظهر الأعراض فى صورة تأخر فى النمو العقلى - الحسى والحركى - وقد تصاحبه مياه بيضاء فى عدسة العين ، ثم تظهر بعض الأعراض العصبية مثل الرعشة والتشنجات والحركات اللاإرادية فى الأطراف وقدان الاتزان الناتج عن اختلال وظيفة المخيخ . كما أن عظام الطفل تكون أقل كثافة مما قد يعرضها للكسور ، وفى بعض الأحيان النادرة نقتصر أعراض المرض على عدم القبرة على الإنجاب حيث يؤثر ارتفاع مستوى الجالاتوز فى الدم على وظائف المييض .

ويمكن الوقاية من الأعراض الشديدة لهذا المرض بتشخيصه مبكرا في حديثي الولادة باستخدام طريقة جثرى ، تليها دراسات كمية للإنزيم في كرات الدم الحمراء ، والتي يمكن بواسطتها أيضا تحديد حاملي المرض واكتشاف المرض في الجنين بعد زراعة خلايا السائل الأمنيوسي وقياس مستوى الإنزيم بها .

وهذا المرض أيضا يورث كصفة متنحية . وإذا ظهر طفل مصاب في الأسرة فإن لحتمال تكرار نفس المرض في نفس الأسرة يبلغ ٢٥ في المائة مع كل حمل ، مما يؤكد أهمية اكتشاف المرض والعلاج المبكر في أي طفل يولد بعد ولادة الطفل المصاب .

وقد تم بنجاح تحديد الجينات المسئولة عن مرض الجالاكتوزيميا حيث وجد الجين المنظم للإنزيم على النراع القصيرة للكروموسوم رقم ٩ .

ويمكن البدء في علاج هذا المرض أثناء فترة الحمل للأم عن طريق تناولها غذاء خاليا من الجالاكتوز ، حيث ثبت أن الأم التي تحمل المرض قد يولد لها أطفال مصابون بمياه بيضاء خلقية بالعين ، وإذا ثبت أن الطفل مصاب بالمرض ، فإن احتمال وفاته مبكرا تبلغ ٢٠ في المائة ، إلا إذا تم التشخيص خلال الأصبوع الأول بعد الولادة وبدأ العلاج مبكرا ، وفي بعض الحالات لا تكون الامتجابة كاملة حتى بعد منع تناول الجالاكتوز الموجود في أي نوع من الألبان ، وقد يرجع ذلك إلى تأثر خلايا المخ حتى قبل الولادة خلال فنرة نمو الجنين ،

(ج) نقص هورمون الغدة الدرقية

هذا المرض أيضا من الأمراض التي يجب تشخيصها مبكرا ، عن طريق نقطة دم مأخوذة من كعب الطفل حديث الولادة ، لأن الاكتشاف المبكر بؤدى للعلاج في الوقت المناسب لينمو الطفل طبيعيا ، ويتم العلاج بإعطاء هورمون الثير وكسين ، وهو متوافر بكثرة ورخيص الثمن ، ويمكن بسهولة تشخيص هذا المرض في حديثي الولادة قبل ظهور أي أعراض عن طريق تحليل مستوى هورمون "TSH" ، بطريقة المناعة الإشعاعية ، فإذا ثبت أن مستوى الهورمون اعلى من المستويات المحددة ، تتم دراسة مستوى هورمون الغدة

الدرقية نفسه في الدم "T3" ، "T4" . وفي حالة انخفاض مستوى الهورمون ببدأ إعطاء الطفل حديث الولادة العلاج الينمو نموا طبيعيا .

ونسبة انتشار هذا المرض واحدة تقريبا في جميع أنحاء المالم ، وتبلغ حوالي واحد في كل ٣٠٠٠ - ٤٠٠٠ طفل ، وهي قريبة من النسبة بين الأطفال حديثي الولادة المصريين . وإذا ترك هذا المرض بدون علاج فإن أهم أعراضه نتمثل في ظهور الصفراء التي لا تختفي في فترة تبلغ حوالي أسبوع . كما أن الطفل يصاب بأعراض أخرى مثل كبر حجم فتحة اليافوخ بالرأس ، وضعف في الشهية ، وصعوية في الرضاعة ، وكبر حجم اللسان ، والخفاض حرارة الجسم وزرقة الأطراف ، وضعف الحركة ، وانتفاخ في البطن ، والفتق السرى ، والإصابة بالإمساك المزمن ،

وإذا لم يعالج الطفل ، يصاب بتخلف عقلى شديد وقصر القامة ، وغلظة في ملامح الوجه ، وضعف في قوة العضلات .

ما هو اختبار چثری ۲:

هو اختبار سريع لمسح حديثى الولادة لاكتشاف بعض العيوب الوراثية البيوكيميائية التى يمكن علاجها مبكرا ، والتى إذا تركت بدون تشخيص أو علاج تنتج عنها إعاقة مزمنة مثل التخلف العقلى . ويجرى هذا الاختبار البسيط بأن تؤخذ ٣ نقاط دم من كعب الطفل حديث الولادة وتوضع على ورق نشاف من نوع معين ثم تخضع لعدد من التحاليل . وينبغى إجراء هذه التحاليل في معامل متخصصة ضمانا لدقة النتائج .

والفترة المثلى لإجراء هذا الاختبار هي من سن أسبوع إلى أسبوعين بعد الولادة ، حتى يكون الطفل قد رضع من لبن أمه بما يكفى لتجمع نواتج سوء التمثيل الغذائي في دم الطفل حديث الولادة المصاب بأي من الأمراض التي يتم الكشف عنها .

وهذا الاختبار يتم إجراؤه بصفة إجبارية على كل الأطفال حديثى الولادة فى الدول المتقدمة ، وقد بدأ تعميمه فى إنجلترا مثلا فى عام ١٩٦١ . وقد استخدم بنجاح فى الكشف عن أمراض مختلفة من أهمها الفينيل كيتونيوريا والجالاكتوزيميا ونقص هورمون الغدة الدرقية .

قوائد المتهار جثرى: تشير نتائج بحث استكشافي ميداني أجرى على ١٥٠٠٠ من حديثي الولادة ومولته أكاديمية البحث العلمي ، بالاشتراك مع خمسة مراكز للوراثة البشرية في القاهرة والجبيزة والاسكندرية والمنصورة ، إلى أن نسب الإصابة في مصر بمرض الفينيل كيتونيوريا هي ١: ٧٥٠٠، نسب الإحابة في مصر بمرض الفينيل كيتونيوريا هي ١: ٢٥٠٠، واقص هورمون الغدة الدرقية هي ١: ٢٥٠٠ وفقص هورمون الغدة الدرقية هي ١: نالك والجالاكتوزيميا هي ١: ٢٥٠٠، ونقص هورمون الغدة الدرقية هي ١: فإن تعميم إجراء هذا المسح باختبار جثرى ميمنع الإعاقة العقلية لما لايقل عن ١٩٠٠ طفلا سنويا ، وحيث إن تكلفة التحليل للمولود الواحد تبلغ حوالي عشرين جنيها مصريا (بدون حساب أجرة الأيدى العاملة والتجهيزات عشرين جنيها مصريا (بدون حساب أجرة الأيدى العاملة والتجهيزات الأساسية حيث إنها موجودة في خمسة مراكز على الأقل في مصر) فإن إجراء هذا المسح الوراثي لجميع حديثي الولادة سيتكلف حوالي عشرين مليون جنيه مصرى فقط ، تكفي لمنع الإعاقة عن حوالي ١٠٠٠ طفل سنويا مما يعود بالخير على أمر هولاء الأطفال وعلى المجتمع .

القصل الثامن

اكتشاف الأمراض الوراثية والتشوهات الخلقية في الجنين

يتمثل الهدف الأساسى لاكتشاف الأمراض الورائية والتشوهات الخلقية في المتشخيص المبكر مما يتبح العلاج أو منع المضاعفات. ولكن مازال هذا الهدف بعيد المنال في الكثير من الأمراض. ويمكن حاليا تشخيص مازال هذا الهدف بعيد المنال في الكثير من الأمراض. ويمكن حاليا تشخيص جميع اختلالات الكروموسومات وما لايقل عن مائة مرض من أمراض المبوب الوراثية النبيوكيميائية والأمراض الوراثية التي تم التعرف على جيناتها المرضية، عن طريق استخدام طرق زراعة الأنسجة وبراسة الكروموسومات وقحص الحمض النووى في خلايا السائل الأمنيوسي (السائل المحيط بالجنين) أو في خلايا المشيمة . كما يمكن إجراء مسح لبعض هذه الأمراض والتشوهات عن طريق تحديد مستوى البروتين الجنيني (ألفا فيتربروتين) في دم الأم الحامل والتأكد باختبار المستوى في السائل الأمنيوسي نفسه .

ويمكن تعريف تشخيص أمراض الجنين على أنه القدرة على اكتشاف الأمراض الوراثية والعيوب الخلقية في الجنين أثناء فترة الحمل وقبل الولادة . وتوجد حاليا عدة طرق لتشخيص أمراض الجنين ، فيما يلى أهمها :

- الأشعة فوق الصبوتية أو التليفزيونية (السونار) .
 - تحاليل السائل الأمنيوسي المحيط بالجنين .
- . تحليل عينة من المثنيمة أو الكوريون (الأغشية المحيطة بالجنين) .
 - فحص الحنين بالمنظار .

- أخذ عينة من دم الحبل السرى للجنين .
- الفحص بالأشعة السينية (أشعة إكس) للجنين .
- دراسة بعض الدلالات البيوكيميائية في دم الأم الحامل .

ومن أهم أهداف ومزايا اكتشاف أمراض الجنين ، التشخيص المبكر ضمانا لسرعة العلاج حتى قبل الولادة ، أو لإجراء عملية إجهاض ، إذا كان المرض لا يمكن علاجه ويسبب إعاقة شديدة .

وفيما يلى ملخص لهذه الطرق ، وأمثلة لبعض الأمراض التي يمكن اكتشافها بواسطتها :

(١) الأشعة فوق الصوتية أو التليفزيونية

تعتبر الأشعة فوق الصوتية من أهم التقنوات لمتابعة الحمل منذ بدئه للتأكد من سلامته ووجوده داخل الرحم وليس خارجه ، ومن بدء سريان النبض في قلب الجنين اعتبارا من الأسبوع الرابع من الحمل ، وكذلك متابعة الحمل للتأكد من فترة الحمل عن طريق قياس رأس الجنين وطول عظمة الفخذ ، وتقدم نمو جميع أعضاء الجنين الداخلية والسائل المحيط به (السائل الأمنيوسي) ووضع المشيمة (الخلاص) . هذا بالإضافة إلى أن أجهزة الأشعة فوق الصوتية (المسونار) ضرورية لمتابعة أغذ العينة التشخيصية من السائل الأمنيوسي أو من الكوريون (الأغشية المحيطة بالجنين) .

وفيما يلى أمثلة للعيوب الخلقية التي يمكن تشخيصها بالأشعة التليغزيونية في الثلث الثاني من الحمل:

- □ في الرأس: تشوهات حجم الرأس وتكوينه ، مثل نقص الدماغ وزيادة
 حجم الرأس ، وعدم التحام القناة العصبية .
 - □ في الصدر: يمكن تشخيص تشوهات القلب والرئة.
- □ في القناة الهضمية : انسداد الأمعاء أو الاثنى عشرى ، ونقص تكوين جدار البطن .

□ في الجهاز البولي: التكيس الحوصلي للكلى وعدم تكوين الكتي، وكبر
 حجم الكلي.

كما يمكن تشخيص تشوهات الهيكل العظمى والأطراف وكممورها ، وقياس حجم العمائل الأمنيومسي .

وينبغى لكل سيدة حامل إجراء فحص كامل للجنين باستخدام الأشعة فوق الصوتية ، على الأقل مرة واحدة خلال الثلث الثانى من الحمل (حوالى الأسبوع ١٨) حتى يمكن اكتشاف أى عيوب فى التكوين يمكن علاجها مبكرا ، علما بأنه حتى الآن لم يثبت أن هناك أى خطورة على الجنين نتيجة تعرضه للأشعة التليفزيونية من جهاز السونار .

(٢) فحص الجنين بالأشعة السينية (أشعة إكس)

بالرغم من أن تكوين الجهاز العظمى فى الجنين يمكن فحصه بواسطة الأشعة السينية بدءا من الأمبوع العاشر للعمل ، فإن التضوهات الخلقية التى قد تسبيها هذه الأشعة وتعريضها الجنين للإصابة بعد ذلك فى سن الطفولة بسرطان الدم ، يمنع استخدامها لاكتشاف تشوهات الجهاز العظمى للجنين ، إلا فى حالات نادرة جدا لا يمكن تشخيصها بالأشعة فوق الصوبية ، مثل مرض العظم الرخامى ، حيث تزيد كثافة العظام من داخلها مما يؤثر على نمو النخاع العظمى ويولد الطفل مصابا بأنيميا شديدة . ولا ينبغى أن تجرى هذه الأشعة إلا إذا كانت الأم عرضة لولادة طفل مصاب بمرض العظم الرخامى ، ولا تصناح الطرق البيوكيميائية أو استخدام الحمض النووى

(٣) قحص الجنين بالمنظار

يتيح استخدام المنظار رؤية الجنين خَلَال الثَّلْ الثَّاف من الحمل ، كما يمكن بواسطته أخذ عينات من مم الجنين أو من جلده في حالة احتمال إصابته بأمراض وراثية في الدم أو في الجلد لا يمكن اكتشافها بطرق أخرى ، وأفضل

قترة من الحمل لفحص الجنين بالمنظار هي من الأمبوع 10 إلى ٢٠ حيث يمكن أخذ عينة دم من الجنين في الأسبوع العشرين . ويمكن القول بأن استخدام أسلوب فحص الجنين بالمنظار أو أخذ عينات منه أصبح محدودا جدا نظرا للتقدم المطرد في استخدامات تكنولوجيا الحمض النووى ، بل إن استخدام منظار الجنين في إجراء عملية نقل دم له أصبح يستعاض عنه بإجراء نفس العملية عن طريق الحقن من خلال جدار بطن الأم ، وتحديد مكان الوريد الجنيني باستخدام السونار . خاصة أن هناك خطورة في تعرض الجنين للإجهاض مع استخدام المنظار تبلغ ٣ - ٥ في المائة من الحالات مع الأيدى المدربة .

(٤) أخذ عينة من دم الحبل السرى للجنين

كما سبق ببانه يمكن أخذ عينة من دم الحبل السرى للجنين عن طريق منظار الجنين ، مما يتيح رؤية الحبل السرى بالعين أثناء أخذ عينة الدم . ولكن نظر الزيادة احتمالات حدوث الإجهاض نمبيا مع اللجوء لهذه الطريقة ، فإنه يتم حاليا استخدام الابرة في أخذ هذه العينة ورؤية مسارها بالسونار . ولهذه الطريقة بعض المزايا في دراسة كروموسومات الجنين ، أهمها أنها تتيح زراعة خلايا الدم بطريقة أسرع من طريقة خلايا السائل الأمنيوسي ، خاصة في حالة اختلالات عدد الكروموسومات ، حيث إن عيوب تركيب الكروموسومات قد لا تكون واضحة باستخدام هذه الطريقة . فعلى سبيل المثال ، يمكن سريعا اكتشاف الزيادة في عدد الكروموسوم رقم ٢١ التي تحدث في مرض و داون ، وتستخدم هذه الطريقة أيضا في اكتشاف بعض أمراض الدم الوراثية ، وفي التأكد من إصابة الجنين ببعض أنواع العدوى مثل أهراض الدم الوراثية ، وفي التأكد من إصابة الجنين ببعض أنواع العدوى مثل فيرومات التهاب الكبد الويائي أو الحصبة الألمانية .

(°) تحليل حينة من الخلايا الهدبية للمشيمة أو الكوريون

يعتبر الأسبوع العاشر من الحمل أفضل وقت لأخد هذه العينة . وتاريخيا

كان العلماء الصينيون من أوائل من قاموا بأخذ هذه العينة في عام ١٩٧٥ لمعرفة جنس الجنين . ولكن العلماء الروس كانوا أول من استخدمها في عام ١٩٨٧ لتشخيص الأمراض الوراثية في الجنين . وأخذ العينة قبل الأسبوع التاسع تصاحبه بعض المخاطر ، وأهمها الإجهاض أو حدوث تشوهات في الماسوع أطراف ووجه وفم الجنين ، نتيجة لحدوث تغيرات في الأوعية الدموية للمشيمة مما يسبب قصورا في الدورة الدموية يؤثر في هذه الأجزاء النامية من جسم الجنين . ويتم أخذ العينة بإيرة عن طريق البطن أو المهبل بدون استخدام أي بنج موضعي أو كلي ، ولكن باستعمال الأشعة فوق الصونية والتي التطهر بوضوح على شاشمة تلهزيونية مكان أخذ العينة ، مع مراعاة التعقيم التاسع وبصفة عامة ، فإنه إذا تم أخذ العينة في الفترة بين الأسبوع التاسع والأسبوع الحادي عشر من الحمل ، وبواسطة الأيدي المدرية ، لا تزيد نسبة المضاعفات على مثيلتها في عينة السائل الأمنيوسي . وبعد أخذ العينة يطلب من السيدة الحامل الراحة لمدة أسبوع ، وملاحظة نزول أي نقاط دم أو سائل أو ارتفاع في درجة حرارة الجسم .

كما يجب أن تعطى السيدة التي تكون فصيلة الدم "Rh" (العامل الريصى) لديها سلبية ، الحقنة اللازمة . وعينة الكرريون (الأغشية المحيطة بالجنين) هي الطريقة المفضلة حاليا في الفارج ، لما تتميز به من إمكان إجرائها مبكرا فيتم التشخيص في الثلاثة الأشهر الأولى من الحمل ، وبالتالي بمكن بسهولة إجهاض الجنين المصاب بمرض وراثي لا يمكن علاجه .

(٢) تحاليل السائل الأمنيوسي

السائل الأمنيوسى هو السائل المحيط بالجنين ، وقد بدأ استخدامه فى تشخيص جنس الجنين فى حالة الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس باستخدام طريقة ، بار ، (كروماتين الجنس ، (۲٪) فى أوائل الخمسينات ، ثم استخدم بعد ذلك فى دراسة كروموسومات السائل الأمنيوسى ، ولكن استخدام السائل الأمنيوسى از داد فى السبعينات لمعرفة اكتمال نمو الجنين بواسطة مؤشرات

كيميائية تؤكد اكتمال نمو الرئة في الحالات التي تستدعى إنهاء الحمل قبل موعده .

متى يتم أخذ عينة من السائل الأمنيوسى ؟:

يمكن بأمان أخذ عينة من السائل الأمنيوسى المحيط بالجنين بدون استخدام أى بنج كلى أو موضعى للأم الحامل . ولكن يجب أن تتم ملاحظة مكان الإبرة المستخدام جهاز الأشعة فوق الصوتية ، حيث يجرى إدخال الإبرة فى جدار البطن والرحم والغشاء الأمنيوسى للجنين . ويجرى ذلك بين الأسابيع ١٥ و ١٧ من عمر الجنين . ونفضل هذه الفترة لاحتواء السائل الأمنيوسى فيها على كمية كافية من خلايا الجنين التي تصلح لزراعتها . وهناك وقت كاف لاتمام هذا التحليل الذي يستفرق من أسبوع إلى ثلاثة أسابيع تبعا لكفاءة المعامل واستخدام الكيماويات الحديثة لمزارع الانسجة .

كما يمكن حاليا إجراء التحليل خلال الفترة بين الأسبوعين ١٣ و ١٥ من عمر الجنين ، وهو ما يسمى بالتحليل المبكر باستخدام المائل الأمنيوسى . ويمكن إجراء نفس التحليل قبل ذلك وابتداء من الأمبوع الثانى للحمل باستخدام عينة الكوريون . وهذا يستلزم تدريبا خاصا على أخذ العينة بدون حدوث أى إجهاض أو تشوهات للجنين . ومن أهم ما يجب مراعاته في إجراء بذل للسائل الأمنيوسي هو صرورة التعقيم التام حتى لا تصاب الأم بأية عدوى ، والدقة في أخذ العينة بالاستعانة بصورة الأشعة فوق الصوتية لضمان الاختيار الملاثم لمكان أخذ العينة بعيدا عن المشيمة وعن الجنين . ويجب التأكد من سريان النبض في قلب الجنين قبل وبعد أخذ العينة . وتحتاج الميدة الحامل لمراقبة لمدة ماعتين بعد أخذ العينة لمتابعة حالتها العامة . ويتم ذلك في عيادة خارجية وليس داخل مستشفى . و لا تتجاوز نسبة حدوث المضاعفات مع وجود الأيدى المدربة ، نصفا إلى واحد في المائة ، ويجب مراعاة إعطاء السيدة الحامل حقنة المدربة ، نصفا إلى واحد في المائة ، ويجب مراعاة إعطاء السيدة الحامل حقنة المجسام المصادة للعامل الريصى إذا كانت فصيلة الأم "Rh" سالنب .

دواعى وطرق تشخيص الأمراض الوراثية في الجنين:

تجرى هذه الطرق على عينات من السائل الأمنيوسى الجنين أو الكوريون، وأهم هذه الطرق:

1 - يراسة الكروموسومات من مزارع هذه الأنسجة : وتجرى في الحالات التالية :

- (أ) نقدم سن الأم عند الإنجاب (أكثر من ٣٥ سنة) .
- (ب) ولادة طفل سابق مصاب باختلال فى الكروموسومات، أو تخلف عقلى، أو تشوهات خلقية متعددة لم يعرف سببها، أو حدوث إجهاضات متكررة.
- (ج) أن يكون أحد الوالدين حاملا لكروموسومات منتقلة (سبق شرحها في الحتلال الكروموسومات) .
- (د) انخفاض مستوى البروتين الجنيني (الألفا فيتوبروتين) في دم الأم الحامل (وهو مؤشر لحدوث اختلال في عدد الكروموسومات في الجنين).
 - (هـ) اكتشاف تشوهات في الجنين أو صغر حجمه باستخدام السونار .
- ٢ الدراسات البيوكيميائية للسائل الأمنيوسى: تجرى فى الحالات التالية:
 - (أ) وجود بعض اختلالات التعثيل الغذائي .
 - (ب) وجود الأجسام المناعية لفصيلة الدم "Rh" .
- (جـ) الاشتباه في إصابة الجنين بعيوب انفلاج الفناة العصبية ، عن طريق تقدير كمية البروتين الجنيني ووجود زيادة في نسبته في دم الأم.
- ٣ تشخيص جنس الجنين: في حالة بعض الأمراض الوراثية المرتبطة بالكروموسوم "X" والتي لا يمكن اكتشافها بطرق أخرى.

٤ - دراسة الحمض النووى: الاكتشاف بعض الأمراض الورائية . التشخيص عن طريق تحليل دم الأم الحامل :

يعتبر تحليل دم الأم لاكتشاف بعض الدلالات البيوكيميائية أثناء الحمل ، أحد الطرق المسحية لاكتشاف بعض العيوب الخلقية أو الأمراض الوراثية في الجنين مبكرا ، وذلك حتى يتم حصر الحالات المشتبه في إصابة الجنين فيها لتجرى لها تحاليل أخرى تؤكد الإصابة قبل أى تدخل طبى .

فمن المعروف أن العيوب الخلقية لا تحدث فقط في الحالات ذات الخطورة العالية ، مثل تقدم سن الأم عند الإنجاب ، ولكنها تحدث أيضا في أى فئة من فئات العمر . فقد وجد أن حوالي $^{\circ}$ في المائة فقط من السيدات يحدث لهن حمل في سن $^{\circ}$ منة أو أكثر ، وهو ما يشكل $^{\circ}$ في المائة فقط من حالات مرض $^{\circ}$ داون $^{\circ}$ ، في حين أنه في الد $^{\circ}$ ه في المائة الباقية من حالات هذا المرض يقل سن الأم عن $^{\circ}$ مسنة . ومن هنا كانت أهمية (جراء تحليل دم للأم لمعرفة مستوى و الألفا فيتوبروتين $^{\circ}$ ، الذي يقل في هذه الحالات عن محدله الطبيعي أثناء الحمل . وفيما يلي بيان لهذا الاختبار وأهميته .

(١) اختبار مستوى « الألفا فيتويروتين ، في دم الحامل :

ما هو الألفا فيتوپروتين ؟ تم اكتشاف هذا البروتين عام ١٩٥٦ فى دم الجنين ، ولهذا فهو بروتين جنينى . وهذا البروتين يبدأ فى الظهور أثناء النمو المبكر للجنين ويتم إنتاجه فى كبده . وهو شديد الشبه فى تركيبه ببروتين الزلال (الأبومين) الذى ينتجه كبد الشخص البالغ . ولهذا توجد علاقة عكسية بين الألفا فيتوپروتين والأبومين ، إذ كلما قل إنتاج الألفا فيتوپروتين (البروتين الجنينى ألفا) فى كبد الجنين زاد إنتاج الألبومين . وقد يكون الألفا فيتوپروتين هو البروتين الواقى للجنين من الأجسام المناعية فى دم الأم والتى تحاول مهاجمته .

ويبدأ إنتاج الأَلفا فيتوبروتين في كبد الجنين من عمر ٣٠ يوما ، ويبلغ

أقصى ارتفاع له فى نهاية الثلث الثانى من الحمل ، ثم يبدأ مستواه فى الانخفاض فى الفترة بين الأسبوع الثانى والثلاثين والأسبوع الأربعين من الحمل . ويختفى تماما من دم الطفل حديث الولادة فى الشهور الأولى من عمره . ويظهر هذا البروتين فى دم الأم الحامل نتيجة لوجوده فى دم الجنين ، وهو ينتقل إلى السائل الأمنيوسى عن طريق بول الجنين ، الذى يبدأ إفرازه خلال الثلث الأول من الحمل . ويتم امتصاص هذا البروتين الجنينى من خلال الغشاء الأمنيوسى والمشيمة ليظهر فى دم الأم الحامل فى حوالى الأسبوع العاشر من الحمل .

وقد بدأ الاهتمام بزيادة مستوى هذا البروتين الجنينى فى السائل الأمنيوسى ، لأول مرة فى عام ١٩٧٧ ، عندما اكتشف العالم الانجليزى وبروك ، ارتفاع مستواه ارتفاعا ملحوظا فى حالة الجنين المصاب بعيوب نتيجة عدم التحام القناة العصبية ، وهى من أكثر العيوب الخلقية انتشارا فى العالم . وقد بدأ أيضا قياسه فى الدم باستخدام القياسات الإشعاعية . وقد اتضح أنه يكون مرتفعا فى دم الأم الحامل عندما يكون جنينها مصابا بأى عيب من عيوب عدم التحام القناة العصبية ، وأهمها عدم تكوين الدماغ أو نقص جزء من عظامها ، وانفلاج فقرات العمود الفقرى ، وبروز النخاع الشوكى أو أغشيته المصاحب لهذه العيوب ،

الأسباب الأخرى الارتفاع والألفا فيتوبروتين و: بالرغم من أن عيوب عدم التحام الفناة المصبية هي سبب ارتفاع مستوى البروتين الجنيني ألفا في السائل الأمنيوسي وفي دم الأم الحامل في ٩٠ في المائة من الحالات ، فإنه في الد ١٠ في المائة الباقية توجد أسباب أخرى الارتفاعه مثل حدوث إجهاض منذر ، والحمل بتواثم ، وعدم تكوين أجزاء من جدار البطن للجنين ، وبعض الأورام الجنينية ، والتهاب الكلي النفروزي للجنين ، وإصابة الجنين بعدوى فيروسية .

أسباب انشقاض مستوى و الألفا فيتويروتين ، : في عام ١٩٨٤ تم اكتشاف علاقة جديدة بين مستوى البروتين الجنيني ألفا في دم الآم الحامل والأمراض

الوراثية . فقد اتضح أن مستوى هذا البروتين ينخفض انخفاضا ملحوظا في دم الأم الحامل ، إذا كان جنينها مصابا بمرض و داون ، . ويتم اكتشاف ذلك من حوالي الأسبوع ١٤ إلى الأسبوع ٢٠ من الحمل . ويجرى التأكد منه بدراسة كروموسومات مزارع السائل الأمنيوسي . كما أن انخفاض مستوى هذا البروتين الجنيني يحدث أيضا في حالة وفاة الجنين داخل رحم أمه ، وفي حالة الإجهاض التلقائي ، وفي الحمل العنقودي(*) .

(٢) الاختبار الثلاثي من دم الأم الحامل:

توجد دلالات بيوكيميائية أخرى يمكن دراستها من دم الأم أثناء الحمل ، كوسيلة للاكتشاف المبكر والبسيط لتحديد إصابة الجنين بمرض دداون ، ، وهي :

- ۱ دراسة مستوى هورمون الاستربول (٣) حيث ينخفض مستوى هذا الهورمون فى دم الأم انخفاضا ملحوظا فى حالة إصابة الجنين بمرض
 داون ٤ -
- ۲ دراسة مستوى هورمون الكوريونيك جونادو تروبين حيث يرتفع ارتفاعا ملحوظا .
- ٣ هذا بالإضافة لما سبق ذكره بالنسبة للانخفاض الملحوظ في مستوى البروتين الجنيني ألفا (الألفا فيتوبروتين) .

وقد تم وضع منحنيات إحصائية لمستوى هذه الدلالات ومقارنتها في فترات الحمل المختلفة مع سن الأم . وباستخدام هذه المنحنيات يتم حساب احتمالات إصابة الجنين بمرض و داون ٤ - وإذا كان الاحتمال عاليا (١ : ٧٧٠ أو أكثر) يتم إجراء التحليل المؤكد ، وهو دراسة مزرعة الكروموسومات من السائل الأمنيوسي .

^(*) في هذا الحمل لا يتخلق الجنين ، وتشبه محتويات الرحم في شكلها عنقود العنب .

وتوجد برامج دولية حاليا لدراسة مستوى البروتين الجنيني ألفا في دم جميع الحوامل ، لاكتشاف الحالات الأكثر عرضة للحمل بجنين مصاب بمرض وداون ، ، أو الاختلالات الأخرى في الكروموسومات والتي يظهر فيها انخفاض مستوى البروتين الجنيني ألفا ، وكذلك لاكتشاف ارتفاعه ارتفاعا ملحوظا مما يشير إلى عدم التحام القناة العصبية .

وتحدد فى ضوء نتائج هذه التحاليل الجماعية من دم الأم السيدات نوات الحمل الخطر ، والذى يجب أن تتبعه فحوص تأكيدية . فمثلا فى حالات الخفاض مستوى البروتين الجنينى ألفا فى دم الأم وتوافر احتمالات إصابة الجنين بنسبة عالية ، فإنه يجب دراسة الكروموسومات عن طريق مزارع السائل الأمنيوسى . وفى حالة ارتفاع مستوى البروتين الجنيني ألفا فى دم الأم الحامل ارتفاعا ملحوظا يجب دراسة مستوى نفس البروتين ، بالإضافة إلى دراسة إنزيم معين (الكولين استيريز) ، فى السائل الأمنيوسى .

ونحن أحوج ما نكون لتعميم هذه التحاليل الجماعية للدلالات البيوكيميائية للحمل الخطر ، حتى نقلل من نسب حدوث الإعاقة . حيث ثبت بالدرامات الميدانية أن نسبة انتشار مرض ، داون ، والعيوب الأخرى للكروموسومات في مصر لا نقل عن المعدلات الدولية . أما عيوب عدم التحام القناة العصبية في مصر ، فمازالت من أعلى المعدلات ، إذ تبلغ حوالي ٩ في الألف في المواليد .

القصل التاسع

الهندسة الوراثية والأمراض

نبذة عن الهندسة الوراثية:

لا شك أن الهندسة الوراثية ، هي علم المستقبل لأنها تمس كل نواحي الحياة الاجتماعية والاقتصادية من زراعة وصناعة وصحة وبيئة . كما أنها ستزيح الستار عن كثير من الأسرار التاريخية والبيولوجية لأصل الأجناس وهجرة الإنسان من قارة إلى أخرى . ولم تجيء تكنولوجيا الهندسة الوراثية - أو تكنولوجيا تطويع الجينات - من قراغ . إذ أنه بالرغم من أنها ظهرت في أوائل السبعينات ، فإنها جاءت نتيجة لجهود مضنية استمرت لسنوات عيدة من جانب علماء الوراثة والبيولوجيا الجزيئية ، خاصة عندما اكتشف العلماء وإنزيمات التحديد ، التي تقطع جزىء الحمض النووى في مواقع محددة من تتابع القواعد النيتروجينية الأربع (الآدنين ، والسيتوزين ، والثيمين ، والجوانين) والتي يشكل تتابعها الشفرات الوراثية التي تحدد الأحماض الأمينية والبروتينات ، التي هي أساس تركيب جسم الكائن الحي ووظائفه بدئا من الفيروسات وانتهاء بالإنسان .

وباستخدام طرق التكنولوجيا الحيوية – والتي يطلق عليها مجازا ، الهندسة الرراثية ، – استطاع العلماء القيام بما يشبه المعليات الجراحية بقطع أجزاء من جينات الإنسان ، أو إعادة ترتيب شفرات من قواعد الحمض النووى تم إنتاجها معمليا . وأمكن إدخال هذه الجينات الآدمية إلى كاتنات دقيقة هي البكتريا (بكتريا القولون) لتقوم بإنتاج بروتين من أصل آدمي (وتسمى هذه العملية ، إعادة إدماج الحمض النووى ، أو ، الحمض النووى المهجن ،) .

وبهذا أمكن استخدام هذه البكتريا كمصانع بيولوجية ، لإنتاج الهورمونات والبروتينات العديدة لأغراض الصناعات الطبية مثل إنتاج هورمون النمو والإنسولين من أصل آدمى . وأصبحت الهندسة الوراثية أساسا للصناعات الدوائية (إنتاج المستحضرات المناعية التشخيصية والعلاجية) . كما أسهمت تقنيات الهندسة الوراثية في التشخيص الدقيق والأكيد لكثير من الأمراض الوراثية . وبدأ استخدامها في علاج بعض الأمراض الوراثية وفقحت باب الأمل لعلاج المزيد منها ، واستخدمت في علاج السرطان ، وتم إنتاج المكسينات لكثير من الأمراض الفيروسية ، مثل التهاب الكيد الوبائي ، و 8 ، . أما استخدامات الهندسة الوراثية في مجالات الصناعة والزراعة والبيئة ، فتحتاج لكثير من المقالات ، خارج نطاق هذا الكتاب .

يعض الاستخدامات الطبية للهندسة الوراثية:

تتمثل أهم الاستخدامات الطبية للهندسة الوراثية فى إنتاج الأدوية والإنزيمات والهورمونات والمواد التشخيصية والفاكسينات واللقاحات .

وقبل استخدام طرق الهندسة الوراثية ، كان يتم استخلاص بعض الهورمونات مثل الإنسولين - الذي يستخدم في علاج مرضى البول السكري - من بنكرياس الخنازير والماشية . كما كان يستخلص هورمون النمو - الذي يمالج بعض أنواع قصر القامة - من الغدة النخامية من جثث الموتى . وكان ما يستخلص من خمسين جثة يكفي لعلاج شخص واحد ، بالإضافة إلى خطورة ما تحمله هذه الخلاصة من فيروسات بطيئة تسبب أمراضا عصبية مزمنة في الإنسان . وباستخدام طرق الهندسة الوراثية ، أصبح ممكنا تحضير هذه الهورمونات بواسطة البكتريا المعوية (ايشريشيا كولاي) ، حيث يمكن استعمال الجين الآدمي الذي ينتج عن هذه الهورمونات ، ونلك باستخدام خلايا البكتريا كمصانع صغيرة لإنتاج هذه الهورمونات على درجة عالية من النقاء الهورمونات . وبهذا أصبح إنتاج هذه الهورمونات على درجة عالية من النقاء والفاعلية وأكثر توافرا وأقل سعرا وأكثر أمانا .

كما أمكن باستخدام هذه الطريقة ، إنتاج مادة الإنترفيرون بعد إدخال جينات الإنترفيرون الآدمى في البكتريا المعوية . ويذلك أمكن إنتاج كميات كبيرة من هذه المادة البروتينية المهمة التي يفرزها الجهاز المناعى في جسم الإنسان . وهذه المادة تنقسم إلى ثلاثة أنواع ، ألفا وبينا وجاما ، ، وتستخدم في علاج بعض الأمراض الفيروسية والسرطان . وكان استخلاص ١٠، جم من الإنترفيرون يستلزم خمسين ألف لتر من الدم الآدمى . والإنترفيرون النقى متوافر حاليا بغضل استخدام طرق الهندسة الوراثية في إنتاجه .

ويمجرد تحديد الجين المعملول عن الالتهاب الكبدى الويائى و 8 ، وبعد أن استخاصت منه الأجزاء التى تحفز الجسم على إنتاج الأجسام المصادة ، أمكن تحصير اللقاح الواقى منه - وقد تم تعميم حقنه للفئات الأكثر عرضة للإصابة بهذا المرض ، ومنها الأطفال والأطباء ومساعدوهم . وبهذا يمكن الوقاية من أحد الأسباب المهمة للالتهاب الكبدى الوبائى ، وتجرى الأبحاث حاليا لتحديد الجين المسئول عن الالتهاب الكبدى الوبائى ، وتجرى الأبحاث حضير اللقاح الواقى منه ، وعلى نفس المنوال تجرى الأبحاث لإنتاج أمسال مضادة للبلهارسيا والملاريا وغيرهما .

كذلك أمكن إنتاج الكثير من مكونات الدم المتعددة مثل دعامل التجلط رقم ٨ ، الذى ينقص في معظم الحالات المصابة بمرض سيولة الدم (الهيموفيليا) ، ويتم علاج المرضى بحقنهم بهذا العامل فقط ، وبهذا نجنبهم عمليات نقل الدم المتكررة بما لها من أضرار جانبية ، من أهمها الإصابة بغيروسات أمراض الايدز والنهاب الكيد الويائي ، ويتم أيضا إنتاج أجمام مناعية محددة ونقية باستخدام طريقة إنتاج الأجمام المناعية من أصل واحد أو وحيدة النناسخ ، وتستخدم هنج الأجمام المناعية شديدة النقاء في التشخيص الدقيق لكثير من أنواج السرطان ، بما يسمى ويدلالات الأورام ،

كما أمكن باستخدام طرق الهندسة الوراثية إنتاج مجمعات أو مسابر جبنية من الحمض النووي للتشخيص الدويق التقيق التخطم الأمراض المعدية سواء البكترية مثل السل الرئوى ، أو الفيروسية مثل التهاب الكبد الويائى ، أو الطغيلية مثل التوكسوبلازما .

التشخيص باستخدام الهندسة الوراثية (البيولوجيا الجزيئية):

سبق أن أوضحنا الطرق الاكلينيكية والخلوية والبيوكيميائية المستخدمة لتشخيص الأمراض الوراثية . ولكن التشخيص الأكثر دقة لهذه الأمراض يستلزم تحديد الاختلال الذي يحدث في الشفرة الوراثية في المادة الوراثية (الحمض النووي و د ن أ ») والذي ينتج عنه المرض الوراثي المحدد . ولذلك تستخدم تكنولوجيا الحمض النووي لتشخيص الأمراض الوراثية في الفرد المصاب ، وتحديد حاملي المرض في عائلته ، وكذلك في تشخيص المرس الوراثية المستخدمة في تشخيص الأمراض الوراثية تنحصر في :

- (أ) طرق مباشرة على مستوى الجين المرضى في جزىء الحمض النووى .
- (ب) طرق غير مباشرة تعتمد على دراسة انتقال الجين المرضى من فرد إلى آخر في نفس العائلة عن طريق تتبع جزء محدد من الحمض النووي يسمى الـ RFLP. ،

وتستخدم الطريقة الأولى (التحليل المباشر المجين) في حالة المعرفة الكاملة للجين العرضى من حيث تحديد مكانه على الكروموسومات. ويوما بعد يوم يتوصل العلماء المتخصصون إلى تحديد عدد أكبر من مواقع الجينات على الكروموسومات، وذلك عن طريق مشروع درسم خريطة جينات الإنسان ، وقد تم حتى الآن التعرف على مكان الجينات لما يزيد على ١٠٠ مرض وراثى ، من أهمها مرض أنيميا الخلايا المنجلية ، وأنيميا البحر مرض المتوسط ، والتليف الكيسى ومرض الكلية متعدد الأكياس ، ومرض

الفينيل كيتونيوريا ، ومرض دوشين الورائى للعضلات ، والهيموفيليا أ ، ب (مرض سيولة الدم الوراثي) ، ومرض هنتنجتون وغيرها .

وتستخدم الطريقة الثانية (تتبع انتقال الجين المرضى) في حالة عدم التمرف على مكان العامل الوراثى (الجين المرضى) بعد التأكد عن طريق الدراسات الاكلينيكية ودراسة شجرة العائلة أنه مرض وراثى نانج عن اعتلال عامل وراثى واحد (من أمراض الجين الواحد) . مثال نلك مرض مارفان الذي يورث كصفة وراثية سائدة ، وأمراض أخرى عديدة ، يصعب حصرها ، حيث أن الغالبية العظمي من الأمراض الوراثية ذات الجين الواحد لم يتم تحديدها وعزلها حتى الآن ، ولكن يجرى بسرعة اكتشاف مكانها وتركيبها .

استخدام تفاعل سلسلة انزيم البوليميرية (PCR): أسهم اكتشاف تكنولوجبا تفاعل سلسلة إنزيم البوليميريز (PCR) في تسهيل دراسة الحمض النووى حيث إنه يمكن مضاعفة كمية الدودن أ ، (DNA) التي يتم الحصول عليها لدراستها بالطرق المختلفة سواء كانت هذه العينة مأخوذة من الدم ، أو السائل الأمنيوسي ، أو عينة خمائل المشيمة ، أو بصيلات الشعر ، أو عينة من البساق ، أو أي بقايا خلايا آدمية مثل نقاط دم . الخ . وتوجد طرق أخرى مثل و اختبار النقطة المعكوسة » ، والذي يستخدم حديثا في المسح السريع لبعض الأمراض الوراثية الشائمة مثل البيناثالاسيميا .

العلاج بالجينات:

يعتبر العلاج بالجينات من أهم أهداف علم الوراثة وتحققه طرق التكنولوجيا الحيوية ، خاصة أن الأمراض الوراثية أمراض مزمنة يصنف علاجها ، والأمراض القليلة التي تعالج تحتاج لعلاج يستمر مدى الحياة ، ولهذا فإن الحل المثالى هو إدخال جينات سليمة في الخلايا لتردى وظيفة الجينات المرضية ، وقد يهدو لأول وهلة أن هذا إجراء سهل مثل العلاج بأية مادة كيميانية ، ولكنه في الواقع ليس كذلك . وأوضح مثل لذلك أن من أولئا الجينات المرضية التي

أمكن التعرف عليها وتحديدها بدقة كان لمرض أنيميا الخلايا المنجلية ، ولكن حتى الآن لم يمكن علاج هذا المرض واسع الانتشار في البلدان الافريقية والعربية ، عن طريق العلاج بالجينات . وقد يتساءل القارىء لماذا ؟ والإجأبة هي أنه توجد أسباب عديدة لصعوبة استخدام العلاج بالجينات بأمان منها أنه :

- □ أولا : يجب عزل الجين وتخليقه كيميائيا بحيث يكون محتويا على الجزيئات التي تمكنه من أداء وظيفته .
- ثانیا : بجب وضع الجین علی ناقل (غالبا ما یکون فیروس) یتمکن من
 اختراق الخلیة والحیاة والتکاثر فیها .
- ثالثا : يجب ألا يكون جسم الفرد المنقول إليه د الفيروس ؛ أى أجسام مناعية ضد هذا الفيروس (وهذا يحتاج لتعاملات دقيقة مع الفيروس الناقل ، ومع الجهاز المناعي في جسم الفرد المنقول إليه الفيروس) .
- □ رابعا : يجب التأكد من أن الجين المنقول سيقوم بأداء وظيفته كاملة وبصفة مستمرة ، وفي الهدف (العضو) الموجه له أو الذي يقوم بوظيفة إنتاج المأدة الناقصة بسبب المرض الوراثي ، وألا يؤدي هذه الوظيفة في عضو آخر حيث قد ينتج عن ذلك تحولات سرطانية .

ولهذه الأسباب وغيرها ، مما لا يتسع المجال لسرده هنا ، لم يتم حتى الآن (يونيو ١٩٩٥) بنجاح استخدام العلاج بالجينات إلا لقليل من الأمراض الورائية ، أشهرها وأكثرها نجاحا هو د مرض نقص المناعة الوراثي ، ، وهو مرض وراثي متنح نادر .

وقد بدأ العلاج بالجينات في عام ١٩٩٠ فريق يقوده العالم ستيفن روزنبرج بالمعهد القومي للمرطان في الولايات المتحدة الأمريكية ، وذلك لعلاج بعض أنواع السرطان مثل الميلانوما وسريطان القولون والدم . وتجري حاليا محاولات مبشرة بالنجاح لعلاج النليف الكيسى (CR) ، وهو من أوسع الأمراض انتشارا في المجتمعات القوقازية . كذلك يقوم العلماء حاليا بمحاولات لتطبيق العلاج بالجينات في أمراض وراثية مختلفة على حيوانات التجارب وعلى الخلايا في مزارع الأنسجة ، حتى يتم التأكد من نجاح العلاج بالجينات فيها أولا ، ثم يتم تجريبها على المنطوعين من البشر لفترات طويلة لاغتبار نجاحها وضمان عدم حدوث مضاعفات قبل تعميم استخدامها اكلينيكيا .

وتكرر هذا أن العلاج بالجينات المطبق حاليا يتم باستخدام الخلايا الجسية فقط ، وذلك عن طريق تكرار حقن خلايا الدم (كرات الدم البيضاء أو نخاع العظم) مضافا إليها الفيروس الذى يحمل الجين السليم ، وهو ليس علاجا شافيا . أما العلاج باستبدال الجينات المرضية بجينات سليمة في خلايا الأمشاج (الخلايا الجنمية) لتمنع نقل الأمراض الوراثية إلى الأجيال التائية ، فمازال بعيد المنال ، ومحرما دوليا لما له من خطورة تتمثل في إساءة استخدام هذه الطريقة لتغيير الصنفات الوراثية للأجيال في المستقبل .

لذلك أولى بالعلماء أن يركزوا جهودهم على النجاح فى علاج الأمراض الوراثية التى زاد عددها حاليا على ٢٠٠٠ مرض وحيد الجين ، بالإضافة إلى الأمراض الكثيرة الشائعة العديدة الجين أو المتعددة الأسباب مثل ارتفاع ضغط الم والممكن والمسمنة ، وذلك قبل التفكير فى التدخل لتغيير أى صفات طبيعية فى الإنسان .

الهندسة الوراثية الطبية: الحاضر والمستقبل

تجدر الإشارة إلى أن الأمراض الوراثية منتشرة انتشارا واسعا أكثر مما يعتقد الكثيرون من الناس . فغى بلدان العالم المتقم تشكل الأمراض الوراثية حوالى ٥٠ فى المائة من كل أسباب الوفيات فى حديثى الولادة . والمعروف أن ثلثى البشر يتعرضون خلال فترة حياتهم لمرض ذى شق وراثى مثل أمراض القلب أو أى نوع من أنواع المعرطان . ويحمل كل فرد منا من ١٠ أمراض القلب أو أي نوع من أنواع المعرطان . ويحمل كل فرد منا من ١٠

إلى 10 عاملا وراثيا مرضيا يؤدى إلى الوفاة قبل سن الإنجاب . ولكن تأثير هذه العوامل الوراثية لا يظهر على حاملها حيث إنه بجانب الكروموسوم الذي يحمل الجين المرضى ، هناك كروموسوم آخر نظير له يحمل الجين السليم . وقد ظهرت تكنولوجيا الحمض النووى (البيولوجيا الجزيئية أو الهندسة الوراثية) لتوضع جنور الأمراض الوراثية . ولذلك فإن التقدم العلمي في مجال الوراثية الطبية خلال العشرين عاما العاضية يقوق كل خيال . ويتنبأ العلماء بأن المسوات العشر القادمة متشهد أحداثا علمية أكثر إثارة ، خاصة بعد استكمال خريطة الجينات الموجودة على كروموسومات الإنسان . وقد بدأ البحث في هذه الخريطة منذ عام ١٩٩٨ ، ويستغرق هذا المشروع 10 عاما لينتهي عام ٢٠٠٤ (ويدعي البعض أنه سينتهي قبل ذلك في عام ١٩٩٨) .

مشروع رسم خريطة الجينات للإنسان:

يشترك في هذا المشروع العلماء من جميع دول العالم المتقدم ، ولكن أمريكا هي الرائدة فيه ، وقد أنفقت هيئة الطاقة والمعهد القومي للصحة بأمريكا على المشروع ، ٥ ملايين دولار في عام ١٩٨٩ ، وتم تخصيص ١٣٠ مليون دولار لعام ١٩٨٩ ، و ١٩٥٠ ، و ٥٠ مليون دولار سنويا حتى اكتماله ، وقد تكونت دولار لعام ١٩٩٠ ، و منظمة الطاقم الوراثي البشري ، وكان أول رئيس لهذه المنظمة هو فيكتور ماكيوزيك ، رائد علم الوراثة البشرية في العالم (وهو أستاذي الذي تدربت معه على هذا العلم في الولايات المتحدة ، وحصلت تحت إشرافه على دكتوراه الوراثة البشرية ، وشاركته في تأليف كتاب ، وراثة تشوه اليد ، الذي نشر في أمريكا) ، وهو أول من وضع تصنيفا وتبويبا لكل الأمراض الوراثية التي يتم اكتشافها ، واستخدم الكمبيوتر لذلك . وقد تم نقل هذه المعلومات على قرص مدموج ، ويتم الاتصال عن طريق الشبكة الدولية للمعلومات المعرفة أحدث التعلورات في الأمراض الوراثية التي يتم اكتشافها والتي يتم تحديد مكانها على خريطة الكروموسومات ، كما يمكن معرفة تتابع والتي رتم تحديد مكانها على خريطة الكروموسومات ، كما يمكن معرفة تتابع القواعد النيتروجينية في الجين .

وعند الانتهاء من وضع الخريطة ، من المتوقع أن تُعرف كل الجينات المسئولة عن ظهور الأمراض الوراثية والصفات الطبيعية ، وكل ما يشغل الكروموسومات من الحمض النووى سواء كان عمله وظبفيا أو إداريا . ومن المتوقع أن يحمل كل منا بطاقة أنيقة (قرصا من أقراص الكمبيوتر المدموجة) مدوناً عليها سجله الصحى كما تحدد جيناته والتي تتحكم في تركيبه منذ لحظة أن تكونت أول خلية في جمعه ، وتلازمه هذه البطاقة طوال حياته . ويناء على هذا سوف تتحول الرعابة الطبية من الوضع الحالى و شخص وعالج ، ، إلى الرعابة الوقائية و توقع وامنع ، . . ! وذلك عن طريق كشف الاستعداد الوراثي للإصابة بكثير من الأمراض المنتشرة مثل طريق كشف الاستعداد الوراثي للإصابة بكثير من الأمراض المنتشرة مثل على المريض .

ولكن قد يتساءل البعض : هل هناك خطورة على الأفراد والمجتمع من مثل هذه المعرفة ؟

قطعا ، مثل أى تكنولوجيا ، فإن هذه المعرفة قد تكون سلاحا ذا حدين . ويجب التنبه إلى مصادر الخطر وتجنبها بوضع الضوابط الأخلاقية والقانونية التى تضمن عدم إساءة الاستخدام .

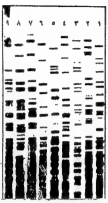
ولهذا أصدرت الو لايات المتحدة الأمريكية قانونا وافق عليه الكونجرس عام ١٩٩٤ (قانون المعرية الوراثية) يضمن سرية معلومات الحمص النووى (DNA) الخاصة بأى فرد ، واضعا في الاعتبار أن إتاحة هذه المعلومات لشركات التأمين على الحياة أو لمكان العمل قد تُظهر أن الفرد مثلا سيصاب بتصلب مبكر في الشرايين أو مرض الزهايمر أو مرض هنتنجتون ، أو أي من الأمراض التي لا تظهر إلا بعد بلوغ من الأربعين . وبهذا ستكون هذه المعلومات حجر عثرة في سبيل تمتع الفرد بأى مزايا قد تتاح لفيره من أصحاب و الجينات ، السليمة ، مما يحدث تفرقة في التعامل مع الأفراد ، بدون ذنب اقترفوه . وهي هذا يصدق قول أبي العلاء المعرى و هذا جناه أبي على ، وهو ما يتعارض مع الأخلاقيات السليمة المجتمع .

وقد كان قانون و السرية الوراثية ، هو أول قانون نقترحه اللجنة المعنية بالجوانب الأخلاقية والقانونية والاجتماعية التابعة لمشروع خريطة جينات الإنسان في ديسمبر ، 199٤ ، وتم إدخاله ضمن قوانين ، ولايات أمريكية . ويمكن استخدام هذا القانون كمرجع للجمعيات العلمية المتصلة بالموضوع . وينص هذا القانون على حماية المعلومات الطبية ، وأنه يجب الحصول على موافقة واضحة من الفرد الذي تؤخذ منه عينات دم أو أي أنسجة أخرى لدراسة الحمص النووى . ونتائج هذه الدراسات لا يصرح بتداولها إلا بعد موافقة كتابية من الفرد الذي من حقه أيضا أن يقرر ما إذا كان سيتم الاحتفاظ بمائته الوراثية في المعمل الذي تدرس به أو يتم إتلافها . ولا يجوز أيضا إجراء أي أبحث على المادة الوراثية إلا بعد موافقة صاحب العينة على ذلك . وهذا أبحاث على الماذة الوراثية إلا بعد موافقة صاحب العينة على ذلك . وهذا بالطبع يشمل عدم إتاحة معلومات البصمة الوراثية لهذه العينة والتي يمكن أن تستعمل في المنازعات القضائية المتعرف على مساحب العينة ، حيث إنه تستعمل هاليا بصمة الحمض النووى (DNA) (شكل 11) المتعرف على الفرد بدلا من بصمة الأصابع المعتادة .

نظرة مستقبلية:

بالرغم من أن ما يزيد على ٤٠٠٠ جين قد تم وضعها على خريطة كروموسومات الإنسان ، بما فيها حوالى ٨٠٠ جين يؤدى إلى أمراض وراثية ، فإنه لا يزال أمام العلماء عشرات الآلاف من الجينات التي لم تصد مواقعها بعد ، وكذلك يتعين تحديد مواقع آلاف من الأمراض الوراثية الأخرى المعروفة الآن بالإضافة إلى التي سيتم التعرف عليها في المستقبل . ولكن هل معرفة مواقع الجينات على الكروموسومات هي كل شيء ؟

بالطبع .. لا . إذ أنه من المسلم به أن نهاية كل مرحلة بحثية تعتبر البداية لمراحل أخرى متعددة . لذلك يلى تحديد مواقع الجينات معرفة الوظائف الكاملة لها ، والعلاقة بين بعضها البعض ، وعلاقتها بالأمراض الوراثية - ليس فقط الأمراض وحيدة الجينات ولكن أيضا متعددة الجينات – أو الجينات التى تحدد الامتعداد للإصابة بأمراض معينة مثل الأمراض النفسية



شكل (۱۱) : ويصمة المحمض الثورى (DNA) في ٩ أفراد مختلفين . وتظهر في الصورة اختلافات في ترتبب الخطوط العرضية من فرد لآخر ، حيث تمثل كل و حارة طولية ، فردا مختلفا بيصمة مميزة . والصورة تمثل تتابع مكونات الـ DNA بعد قطعها يإتزيمات وفصلها كهربانيا على جيلاتين وتصويرها يكاميرا بولارويد .

والسرطان ، قبل حدوث هذه الأمراض ، وكذلك التى تحدد الصغات الطبيعية كالنكاء والطول والوزن ولمون البشرة ولمون العينين ، وأهم من ذلك كله العلاج بالجينات للأمراض الوراثية .

ومن التطبيقات المهمة في المستقبل استخدام القرص المدموج المحتوى على تركيب الحمض النووى - أو التركيب الجيني للفرد - قبل الزواج ، ومضاهاته بتركيب الحمض النووى للطرف الآخر الذي سيقترن به . وهذا هو الفخص الوراثي المثالي قبل الزواج ، حيث يمكن بواسطته التعرف على البينات المرضية التي يحملها كل من المقبلين على الزواج بما وضمن تجنب ولادة أطفال معاقين لأمباب وراثية . ويتم ذلك بعدة طرق مثل انتقاء البويضة

والحيوان الذكرى السليمين قبل إخصابهما في أنبوية الاختبار (طفل الأنابيب)، أو عمل عينة من أول خلايا للجنين بعد انقسامها وقبل إخالها في رحم الأم، وجدير بالذكر أن هذه الطرق بدأ يأخذ بها بالفعل حاليا عدد كبير من المراكز المتخصصة في هذا المجال ، كما يجرى حاليا أخذ عينة من الجنين في الأسابيع الأولى من الحمل لدراسة الخلايا الهدبية للمشيمة أو بعد ذلك في الأسبوع السادس عشر من الحمل لدراسة تركيب الحمص النووى في عينة من السائل الأمنيوسي ، وتشمل التحاليل الحالية جينات مرضية محدودة يكون معروفا من قبل أن الوالدين فعلا يحملانها ، أو أن هناك احتمالات كبيرة لحملهما لها ، وتكاليف هذه التحاليل باهظة ، ولكن الأمل معقود في المستقبل أن تصبح متاحة للجميع وبأسعار تناسب سكان العالم الثالث الذين هم في أشد الحاجة للاستفادة من هذه التكنولوجيا ، بما يمكن معه الإقلال من الإعاقة نتيجة لأسباب وراثية أو التخلص منها كلية .

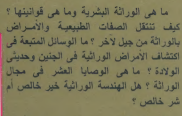
وهناك اقتراح نضعه تحت الدراسة ، وهو إعداد قرص مدموج آخر (ملف صحى وراثى) يحمله كل فرد وبيداً منذ اللحظة التى يتم فيها التأكد من الحمل ليسجل فيه الوالدان جميع العوامل البيئية التى تعرض لها الجنين طوال فترة الحمل مثل إصابة الأم بأى مرض ، تعاطيها لدواء معين ، تعرضها لأى أشعة ، نوعية التغذية ، تعرضها المتدخين ، حالتها النفسية ... الخ . ويستمر تسجيل كل ما يمر به الطفل بعد ولادته ، وتتم متابعة صحة كل فرد بالإطلاع على القرصين المدموجين -- قرص الوراثة ، وقرص البيئة . ويذلك تتاح على المواملة والمواملة في مختلف مراحل عمره ، وهذه الدراسة المستقبلية سوف الجسية والعقلية في مختلف مراحل عمره ، وهذه الدراسة المستقبلية سوف تزيح الستار عن كثير من الأسرار التي مازلنا لا نعرفها عن السعة والسعادة .

المراجع

 - فيليب فروسارد ، الهندسة الوراثية وأمراض الإنسان : الوراثة الحديثة ومستقبل البشرية ، ترجمة د . أحمد مستجير (مركز النشر لجامعة القاهرة ، ١٩٩٤) . 	١
Ban Kowski, Z. and Capron, A. M., edit Genetics, Ethics and Human Values, – Proceedings of the XXIV th CIOMS Round Table Conference, Geneva, 1991.	۲
Connor, J.M. and Ferguson - Smith, M.A., Essential Medical Genetics, - Blackwell Scientific Publications (Oxford, 1993).	٢
Francis Collins and David Galas, «A new Five Year Plan for the U.S. Human — Genome Project», Science, October 1, 1993.	٤
Genetic Engineering and Biotechnology Monitor, Vol 1, No. 3, 1994.	٥
Genetics, Ethics and Human Values, Declaration of Inuyama - CIOMS (Council - for International Organization on Medical Sciences), 1991.	٦
Herskowitz, I.H., Genetics, Little Brown and Company, USA, Boston, - Toronto, 1962.	٧
Human Gene Mapping, Genetic Screening and Gene Therapy.	٨
Human Genome News: Sponsored by the U.S. Department of Energy and - the National Institute of Health, Vol. 6, No. 6, March - April, 1995.	٩
Philippe Frossard, The Lottery of Life, 1991.	•
McKusick, V.A., Human Genetics: Foundation of Modern Genetics Series, - \ Prentice - Hall, USA, 1969.	١
Mueller, R.F. and Young, I.D., Emery's Elements of Medical Genetics, Churchill - \\ Livingstone, London, 1995.	۲
Temtamy, S.A. and McKusick, V.A. The Genetics of Hand Malformations, - V. The Alan R. Liss Co., New York, USA, 1978.	٣

رقم الايداع ۹٦ / ٣٣٥٨

مطابع الأهرام التجارية ـــ قليوب ــ مصر



فى هذا الكتاب، تجيب عن هذه الأسئلة وماشابهها ، الدكتورة سامية التمتامى أستاذ ورنيس قسم الوراثة البشرية ، ومؤسس هذا القسم ، بالمركز القومى للبحوث . والمؤلفة هى أول طبيب من الشرق الأوسط يحصل على الدكتوراه فى هذا التخصص من جامعة جونز هويكنز ، وصاحبة أول مرجع عالمى عن وراثة تشوهات اليد ، وهى عضو هينة تحرير مجلتين دوليتين فى الوراثة ، وشاركت ورأست عدة مؤتمرات دولية فى الموضوع .

الناشر



مركز الأهرام للترجمة والنشر مؤسسة الأهرام التوزيع في الداخل والخارج - وكالة الأهرام للتوزيع ش الجلاء - القاهرة